# **PCT**

## 世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C12N 15/11, C12P 21/02, 21/08, C12Q 1/68, G01N 33/53, 33/574, 33/577, C07K 14/82

A1

(11) 国際公開番号

WO97/10333

(43) 国際公開日

1997年3月20日(20.03.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/02654

(22) 国際出願日

1996年9月17日(17.09.96)

(30) 優先権データ

特願平7/236264

1995年9月14日(14.09.95)

特願平7/331023 特願平8/179885

1995年11月27日(27.11.95) 1996年6月20日(20.06.96)

特願平8/229469

1996年8月30日(30.08.96)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 住友電気工業株式会社

(SUMITOMO ELECTRIC INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP]

〒541 大阪府大阪市中央区北浜四丁目5番33号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

岸本利彦(KISHIMOTO, Toshihiko)[JP/JP]

〒244 神奈川県横浜市栄区田谷町1番地

住友電気工業株式会社 横浜製作所内 Kanagawa, (JP)

田村隆明(TAMURA, Taka-aki)[JP/JP]

牧野泰孝(MAKINO, Yasutaka)[JP/JP]

古倉健嗣(KOKURA, Kenji)[JP/JP]

熊谷洋一(KUMAGAI, Yoichi)[JP/JP]

〒263 千葉県千葉市稲毛区弥生町1番33号

千葉大学理学部生物学科内 Chiba, (JP)

(74) 代理人

Љ

JP

JР

弁理士 長谷川芳樹, 外(HASEGAWA, Yoshiki et al.)

〒104 東京都中央区京橋二丁目13番10号

京橋ナショナルビル6F 創英国際特許事務所 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 JP, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

受はの際にの補正の期再公であり、補正書受領の際には再公 開される。

(54)Title: NOVEL PROTEINS REMARKABLY EXPRESSED IN LIVER CANCER, GENES ENCODING THE SAME, ANTIBODIES AGAINST THE SAME, AND METHOD FOR DETECTING THE EXPRESSION OF THE SAME

(54)発明の名称 肝癌において顕著に発現される新規な蛋白質、それをコードする遺伝子、それに対する抗体、並びに該発現 を検出する方法



probe A probe 8

#### (57) Abstract

Novel proteins (CRTI, HRPI and GADII) showing elevated expression in the course of carcinogenesis; novel genes encoding these proteins; antisense genes of these genes; antibodies against these proteins; and a method for monitoring liver cancer by using the above-mentioned proteins, genes or antibodies. Genes expressed specifically in rat liver cancer are extracted and those showing elevated expression in liver cancer are isolated. Their cDNAs of the full length are obtained and thus the base sequences of these genes are determined. Thus it is confirmed that these genes are those specific to liver cancer. Further, the amino acid sequences encoded by the above-mentioned genes are determined and proteins having these amino acid sequences are expressed in recombinant *Escherichia coli*. Furthermore, antibodies against these proteins are constructed. Then it is clarified that the expression of these proteins can be detected by using the above-mentioned antibodies and the onset of liver cancer can be monitored by detecting the above-mentioned genes.

## (57) 要約

本発明は、発癌過程で発現が増加する新規な蛋白質(CRTI、HRPI及びGADII)、該蛋白質をコードする新規な遺伝子、該遺伝子のアンチセンス遺伝子及び該蛋白質に対する抗体の提供を目的とする。また、本発明は、上記蛋白質、上記遺伝子又は上記抗体を用いて肝癌のモニター方法を提供することを目的とする。本発明は、ラット肝癌に特異的に発現している遺伝子を抽出し、肝癌で発現が増加する遺伝子を単離し、完全長のcDNAを得て、該遺伝子の塩基配列を決定し、該遺伝子が肝癌特異的な遺伝子であることを確認した。

さらに、上記遺伝子がコードするアミノ酸配列を決定し、該アミノ酸配列を有する蛋白質を組み換え体大腸菌に発現させた。

また、上記蛋白質に対する抗体を作製した。

そして、上記抗体を用いて、上記蛋白質の発現を検出すること、及び上記遺伝 子を検出することで肝癌の発症のモニターが可能であることを明らかにした。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード 料 エスフフガイグガギギハアアイ日ケ际 スペィラボギルーニリンイイタ本ニの トインンンリジナアシガルスリ アピニンラス スア ヤリララー アーン ン ド に P C I 加盟国を同 L R リントアニア L R リントアニアルク L T リントアニアルク L T リントアンア M C デナコドバスカル M C ママケ T N N N N ア グイレマチャリンゴル ルコリンゴリクイ M N ア モーリウイ M N ア マックコ M N ア マックコ ーロススシススセスチトル ・アグェガザヴガガジーゴネワヤージ ・アグェガザヴガガジーゴネワヤージ ・エススシススセスチトル ・エススシススセスチトル ・エスステージャージャージャージャージャージャージャージャーション RSSSSSSSTTTTTM EEFFFGGGGGGGHIIIJKKKKKLL A Z B B ィーコ タジキスタン トルクメニスタン モモマメニオノニポポルンーラキジラルュールーン・フキジラルュールーン・・ンガニートマー・ジャ・ンガニア・マー・カーア トルファーへァントルリニダード・トバゴ トリニダード・トバゴ ウガンダ ウ<u>ガ</u>ンダ TTTAUUSZNU UUVV Y CCCCCCCCCDD MXELOZLTO PP スイス コート・ジボアール カ<u>メ</u>ルーン ワ刃ンク 米国 ウズベキスタン共和国 ヴィェトナム ユーゴスラビア ルース 中国 チェッコ共和国 ドイツ デンマーク -ランド

## 明細書

肝癌において顕著に発現される新規な蛋白質、それをコードする遺伝子、それ に対する抗体、並びに該発現を検出する方法

## 技術分野

本発明は、肝癌において発現が顕著な蛋白質、該蛋白質をコードする遺伝子、 該蛋白質に対する抗体、並びに該蛋白質又は該遺伝子の発現を検出する方法に関 する。

## 背景技術

癌の発症は遺伝子の何らかの異常によって起こることが知られており、特に、遺伝子の転写レベルでの変動異常が癌の発症の主たる原因と考えられている(『Science』Vol.222、1983年、pp765~771)。癌の発症機構の解明のため、発癌過程で発現状態が変化する蛋白質およびそれをコードする遺伝子、または、組織間で発現状態が変化する蛋白質およびそれをコードする遺伝子の取得は1980年頃よりさかんに行われてきた。例えば、癌組織を生化学的に分析し正常組織との違いを探し出すことで取得された癌特異的な蛋白質であるα-フェトプロテインやCEAの存在が知られている。

これらの物質の同定には、癌組織に対するモノクローナル抗体を作製し、得られたモノクローナル抗体の中から、癌組織にのみ反応する抗体を選別し、次いでこのモノクローナル抗体に反応する抗原となるべき物質を同定していく方法が用いられてきた。

これらの方法により得られる情報は、ほとんどが蛋白質に関するもので、遺伝子は直接には得られない。そのため得られた蛋白質からの遺伝子の取得は、遺伝子工学的な手法を用いて、遺伝子ライブラリーと呼ばれる遺伝子の集団から選択

する方法が用いられていた。

具体的には、この選択方法は、『Molecular Cloning Second Edition』(Cold Spring Harbor Laboratory Press、1989年)chapter8, 9, 12に示されるように、得られた蛋白質の情報をもとに遺伝子プローブと呼ばれるものを作製し、この遺伝子プローブに対応する遺伝子を遺伝子ライブラリーよりコロニー/プラークハイブリダイゼーションという方法により取得するものである。

また、同書 c h a p t e r 8, 9, 1 1, 1 2にはモノクローナル抗体を用いて遺伝子ライブラリーから目的とする遺伝子をスクリーニングする方法が示されている。

しかしながらこれらの方法を用いることでは、目的とする蛋白質が量的に多いこと、あるいは、モノクローナル抗体を用いる場合には抗原蛋白質が細胞表面のものでありかつ抗原性の高いものであることが必要条件となっているため、これらに該当しない蛋白質は、取得することが非常に困難であり、従ってその蛋白質をコードする遺伝子の取得も非常に困難であった。

本発明は、以上説明した従来のいくつかの公知の方法ではなく、全く異なる方法を用いることで、肝癌組織での発現が正常肝組織に比べて上昇している遺伝子を単離するものである。

すなわち、本発明は、発癌過程で発現が増加する新規な蛋白質、該蛋白質をコードする新規な遺伝子及び該蛋白質に対する抗体の提供を目的とするものである。 また、本発明は、該蛋白質、該遺伝子の発現を検出することにより、肝癌の発症及び進行程度をモニターする方法を提供することを目的とするものである。

#### 発明の開示

本発明者は、前記の目的を達成するために、鋭意検討を重ねた結果、サブトラクション法を用いてラット肝癌に特異的に発現している遺伝子を抽出し、ドット

スクリーニング法を用いて肝癌で発現が増加する遺伝子を単離した。そして、肝癌 c DNAライブラリーから該遺伝子の完全長の c DNAを得て、該遺伝子の塩 基配列を決定した。さらに、該遺伝子がコードするアミノ酸配列を決定した。

また、ノーザンブロットハイブリダイゼーション法により該 c DNAが肝癌特異的な遺伝子であることを確認した。さらに、該 c DNAがコードする蛋白質を組み換え体大腸菌に発現させ、該蛋白質が天然物と同じ機能を有することを確認した。

上記の手段により、肝癌に特異的な新規なラットの蛋白質CRTI(又はHTFと呼ぶ)、HRPI及びGADII(又はCSADと呼ぶ)及びそれらの蛋白質をコードする遺伝子を単離した。また、肝癌に特異的な新規なヒトの蛋白質GADII及びそれをコードする遺伝子を単離した。

さらに、上記蛋白質を該蛋白質が由来する種以外のヒトを除く哺乳動物に免疫 し、該蛋白質に対する抗体を作製し、該蛋白質の抗原性を確認した。

また、上記の遺伝子、CRTI遺伝子、HRPI遺伝子及びGADII遺伝子がラット及びヒトの各組織からノーザンブロットハイブリダイゼーション法により検出されることを見いだした。

そして、これらの知見より、前記抗体を用いて前記蛋白質の発現を検出することにより、癌、特に肝癌の発症及び進行程度のモニタが可能であることを明らかにした。また、前記蛋白質をコードする遺伝子を検出することで癌、特に肝癌の発症、及び進行程度のモニタが可能であることを明らかにした。

#### 図面の簡単な説明

図1A及び1Bは、実施例1で肝癌からサブトラクト法により得た遺伝子ライブラリーから抽出したDNAをメンブランに固定し、ドットブロットスクリーニングを行った結果を表す図である。図1Aは、肝癌polyA RNAより作製したcDNAプローブでスクリーニングを行った結果を表す図であり、図1Bは、

正常肝臓polyA RNAより作製したcDNAプローブでスクリーニングした結果を表す図である。矢印1は、肝癌で発現の増加する遺伝子のドットであり、矢印2は、肝癌で発現の増加する遺伝子のドットである。

図2A及び2Bはそれぞれ、実施例3および4において作製したプローブ(それぞれプローブA及びプローブB)を用いて、ラット正常肝臓と7カ月肝癌を用いた系において、ノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析結果を示す写真であり、左が正常肝(normal)を示し、右欄が肝癌(HCC)を示す。

図3は、実施例3、実施例14及び実施例16で使用したpET3aベクターを表す図である。で取得したCRTI-B遺伝子を導入するに用いたヒスチジンタグを導入したpET3aベクターを示す図である。

図4は、ヒト肝臓癌組織及び同一患者の非癌部肝臓組織からそれぞれ全RNA を調製し、それらのゲル電気泳動を用いたノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析結果を示す写真である。レージ1が、ヒト肝癌RNA、レーン 2がヒト非癌部RNA(同じ患者の正常部分)を泳動した結果である。矢印で示したバンドが目的のバンドである。

図5は、実施例1で作製した各種肝癌組織のウェスタンブロット(蛋白レベル分析)の結果を示す写真である。右より、マーカー(ラダーの分)、rec(ポジチブコントロール、実施例4で作成したCRTI)、N(ノーマル肝)、1(発癌後1月肝)、3(発癌後3月肝)、5(発癌後5月肝)、7(発癌後7月肝)である。

図6は、ヒト各種癌細胞を用いたウエスタンブロットの結果を示す写真である。 右からポジチブコントロール、Li21、LiHM、LiNM(以上ヒト肝癌細胞)、RERF(ヒト肺癌細胞)、AZ(ヒト胃癌細胞)、Hecl(ヒト子宮癌細胞)、Alex(ヒト肝癌細胞)、MEWO(ヒトメラノーマ)、PaCa(ヒトすい臓癌細胞)である。図中矢印で示されたバンドがCRTIである。

図7は、CRTI遺伝子のラット組織間分布の、ノーザンブロットハイブリダイゼーション法による結果を示す写真である。図中矢印で示されたバンドがCRTI遺伝子由来のバンドである。

図8は、CRTI遺伝子のヒト組織間分布のノーザンブロットハイブリダイゼーション法による結果を示す写真である。矢印で示されたバンドがCRTI遺伝子由来のバンドであり、レーン番号1は心臓(Heart)、2は脳(Brain)、3は胎盤(Placenta)、4は肺(Lung)、5は肝臓(Liver)、6は骨格筋(Skeltal Muscle)、7は腎臓(Kidney)、8はすい臓(Pancreas)を示す。

図9は、正常肝臓及び肝癌のmRNAについて、HRPI遺伝子をプローブとしてノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析を行った結果を表す図である。レーン1は、正常肝臓のmRNAのレーン、レーン2は、DEN投与12時間後の肝臓のmRNAのレーン、レーン3は、DEN投与24時間後の肝臓のmRNAのレーン、レーン4は、DEN投与48時間後の肝臓のmRNAのレーン、レーン6は、DEN投与3カ月後の肝癌のmRNAのレーン、レーン6は、DEN投与3カ月後の肝癌のmRNAのレーン、レーン7は、DEN投与5カ月後の肝癌のmRNAのレーン、レーン7は、DEN投与5カ月後の肝癌のmRNAのレーン、レーン9は、DEN投与7カ月後の肝癌のmRNAのレーンであり、矢印9は、HRPImRNAのバンドの位置を表す。

図10は、正常肝臓及び肝癌のmRNAについて、GADII遺伝子をプローブとしてノーザンブロットハイブリダイゼーション解析を行った結果を表す図である。レーン1は、正常肝臓のmRNAのレーン、レーン2は、DEN投与12時間後の肝臓のmRNAのレーン、レーン3は、DEN投与24時間後の肝臓のmRNAのレーン、レーン4は、DEN投与48時間後の肝臓のmRNAのレーン、レーン6は、レーン5は、DEN投与1カ月後の肝癌のmRNAのレーン、レーン6は、DEN投与3カ月後の肝癌のmRNAのレーン、レーン7は、DEN投与5カ月後の肝癌のmRNAのレーン、レーン7は、DEN投与5カ月後の肝癌のmRNAのレーン、レーン8は、DEN投与7カ月後の肝癌のmRNAのレーン、レーン8は、DEN投与7カ月後の肝癌のmRNAのレーン。

図11は、組み換え体HRPI部分蛋白質についてSDS-PAGE電気泳動を行った結果を表す図である。レーン1は、組み換え体大腸菌で作製された蛋白質のレーン、レーン2は、精製組み換え体HRPI部分蛋白質のレーンであり、 矢印3は、HRPI部分蛋白質のバンドの位置を表している。

図12は、実施例15で使用したpBluebacIIIベクターを表す図である。

図13は、組み換え体HPRIをSDS-PAGE電気泳動を行った結果を表す図である。レーン1は、野生のSf9細胞が発現する蛋白質のレーン、レーン2は、組み換え体Sf9細胞が発現する蛋白質のレーンであり、矢印3は、組み換え体HRPIのバンドの位置を表している。

図14は、組み換え体GADIIを10%SDS-PAGE電気泳動を行った 結果を表す図である(レーン1)。矢印は、組み換え体GADIIのバンドの位 置を表している。

図15A及び15Bは、HRPI全長蛋白質を含む試料と抗HRPI抗体とを 反応させウェスタンブロット解析を行った結果を表す図である。図15Aは、組 み換え体HRPI全長蛋白質を含む試料と抗HRPI抗体とを反応させウェスタ ンブロット解析を行った結果を表す図であり、図15Bは、ラット肝臓抽出液と 抗HRPI抗体とを反応させウェスタンブロット解析を行った結果を表す図であ る。図15A中のレーン1は、組み換え体HRPIを泳動したレーンであり、レ ーン2は、肝癌組織抽出液を泳動したレーンであり、矢印3は組み換え体HRPIのバンドの位置を表す。図15B中の、レーン4は、正常肝臓抽出液を泳動したレーンであり、レーン5は、DEN投与7カ月後の肝癌抽出液を泳動したレーンであり、矢印6はHRPIのバンドの位置を表す。

図16は、HRPI遺伝子の各臓器での発現を表す図である。レーン1は、心臓のmRNAを泳動したレーン、レーン2は、脳のmRNAを泳動したレーン、レーン3は、脾臓のmRNAを泳動したレーン、レーン4は、肺のmRNAを泳

動したレーン、レーン5は、肝臓のmRNAを泳動したレーン、レーン6は、骨格筋のmRNAを泳動したレーン、レーン7は、腎臓のmRNAを泳動したレーン、レーン8は、精巣のmRNAを泳動したレーンであり、矢印9は、HRPImRNAのバンドの位置を表している。

図17は、GADII遺伝子の各臓器での発現を表す図である。レーン1は、心臓のmRNAを泳動したレーン、レーン2は、脳のmRNAを泳動したレーン、レーン3は、脾臓のmRNAを泳動したレーン、レーン4は、肺のmRNAを泳動したレーン、レーン6は、骨格筋のmRNAを泳動したレーン、レーン7は、腎臓のmRNAを泳動したレーン、レーン8は、精巣のmRNAを泳動したレーンであり、矢印9は、GADIImRNAのバンドの位置を表している。

## 発明を実施するために最良の形態

本発明は、肝癌組織での発現が正常肝組織に比べて上昇している蛋白質、それらをコードする遺伝子、それらに特異的な抗体並びに、それらの蛋白質及び遺伝子を検出することによるガンのモニター方法である。

本発明の特徴は、以下の通りである。

- 1. 配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列で表される蛋白質である。
- 2. 配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されているアミノ酸であって、かつ該蛋白質の肝臓組織における発現が、正常細胞に比べてガン細胞において増加していることを特徴とする蛋白質である。
- 3. サブトラクション法によって検出されうるレベルにて、該蛋白質をコードするmRNAが正常細胞に比べてガン細胞において増加していることを特徴とする前記2に記載の蛋白質である。
- 4. 前記1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を含んで

なるDNAである。

5. 前記1~3のいずれか一つに記載の蛋白質の少なくとも一部をコードする 塩基配列を含んでなるDNAであって、かつ該DNAが該蛋白質の全部をコード するRNAとハイブリダイズすることを特徴とするDNAである。

- 6. 配列表の配列番号2で表される塩基配列を含むDNAである。
- 7. 配列表の配列番号2で表される塩基配列の500番目のAから2520番目のAまでの塩基配列を含むDNAである。
- 8. 配列表の配列番号2で表される塩基配列の515番目のAから1315番目のCまでの塩基配列を含むDNAである。
- 9. 配列表の配列番号2で表される塩基配列の1番目のCから499番目のTまでの塩基配列を含むDNAである。
- 10. 前記1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNAである。
- 11. 前記1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNAである。
- 12. 配列表の配列番号2で表される塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNAである。
- 13. 配列表の配列番号2で表される塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNAである。
- 14. 化学修飾された4~13のいずれか一つに記載のDNAである。
- 15. 前記 $4\sim13$ のいずれか一つに記載のDNAのアンチセンスDNAである。
- 16. 前記1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を含んでなるRNAである。

17. 前記1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRNAである。

- 18. 前記1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRNAである。
- 19. 化学修飾された前記16~18のいずれか一つに記載のRNAである。
- 20. 前記 $16\sim18$ のいずれか一つに記載のRNAのアンチセンスRNAである。
- 21. 前記1~3のいずれか一つに記載の蛋白質に特異的に反応する抗体である。
- 22. ヒトCRTI及びラットのCRTIに反応することを特徴とする前記 2 1に記載の抗体である。
- 23. 前記1~3のいずれかに記載の蛋白質を検出する方法であって、前記2 1又は22に記載の抗体を用いる方法である。
- 24. 哺乳動物の組織中に存在する前記1~3のいずれか一つに記載の蛋白質を前記21又は22に記載の抗体を用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法である。
- 25. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする前記24に記載の ガンの検出方法である。
- 26. 前記1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを検出する方法であって、前記4~14のいずれかに記載のDNAをプローブとして用いることを特徴とする検出方法である。
- 27. 哺乳動物の組織中に存在する前記1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを前記4~14のいずれかに記載のDNAをプローブとして用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法である。

28. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする前記27に記載のガンの検出方法である。

- 29. 配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列で表される蛋白質である。
- 30. 配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されているアミノ酸であって、かつ該蛋白質の 肝臓組織における発現が、正常細胞に比べてガン細胞において増加していること を特徴とする蛋白質である。
- 31. サブトラクション法によって検出されうるレベルにて、該蛋白質をコードするmRNAが正常細胞に比べてガン細胞において増加していることを特徴とする前記30に記載の蛋白質である。
- 32. 前記29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を 含んでなるDNAである。
- 33. 前記29~31のいずれか一つに記載の蛋白質の少なくとも一部をコードする塩基配列を含んでなるDNAであって、かつ該DNAが該蛋白質の全部をコードするRNAとハイブリダイズすることを特徴とするDNAである。
- 34. 配列表の配列番号4で表される塩基配列を含むDNAである。
- 35. 配列表の配列番号4で表される塩基配列の25番目のAから924番目のGまでの塩基配列を含むDNAである。
- 36. 前記29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の うちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDN Aである。
- 37. 前記29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の うちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDN Aである。
- 38. 配列表の配列番号4で表される塩基配列のうちの連続する12塩基以上

から成り且つGC含有率が30~70%であるDNAである。

- 39. 配列表の配列番号4で表される塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNAである。
- 40. 化学修飾された前記32~39のいずれか一つに記載のDNAである。
- 41. 前記32~39のいずれか一つに記載のDNAのアンチセンスDNAである。
- 42. 前記29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を 含んでなるRNAである。
- 43. 前記29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の うちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRN Aである。
- 44. 前記29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の うちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRN Aである。
- 45. 化学修飾された前記42~44のいずれか一つに記載のRNAである。
- 46. 前記 $42\sim44$ のいずれか一つに記載のRNAのアンチセンスRNAである。
- 47. 前記29~31のいずれか一つに記載の蛋白質に特異的に反応する抗体である。
- 48. 前記29~31のいずれかに記載の蛋白質を検出する方法であって、前記47に記載の抗体を用いる方法である。
- 49. 哺乳動物の組織中に存在する前記29~31のいずれか一つに記載の蛋白質を前記47に記載の抗体を用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法である。
- 50. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする前記49に記載の ガンの検出方法である。

51. 前記29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを検出する方法であって、前記32~40のいずれかに記載のDNAをプローブとして用いることを特徴とする検出方法である。

- 52. 哺乳動物の組織中に存在する前記29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを前記32~40のいずれか一つに記載のDNAをプローブとして用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法である。
- 53. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする前記52に記載のガンの検出方法である。
- 54. 配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列で表される蛋白質である。
- 55. 配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されているアミノ酸であって、かつ該蛋白質の 肝臓組織における発現が、正常細胞に比べてガン細胞において増加していること を特徴とする蛋白質である。
- 56. サブトラクション法によって検出されうるレベルにて、該蛋白質をコードするmRNAが正常細胞に比べてガン細胞において増加していることを特徴とする前記55に記載の蛋白質である。
- 57. 前記54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を 含んでなるDNAである。
- 58. 前記54~56のいずれか一つに記載の蛋白質の少なくとも一部をコードする塩基配列を含んでなるDNAであって、かつ該DNAが該蛋白質の全部をコードするRNAとハイブリダイズすることを特徴とするDNAである。
- 59. 配列表の配列番号6で表される塩基配列を含むDNAである。
- 60. 配列表の配列番号6に記載の塩基配列の65番目のAから1582番目のAまでの塩基配列を含むDNAである。
- 61. 前記54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の

うちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDN Aである。

- 62. 前記54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の うちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDN Aである。
- 63. 配列表の配列番号6で表される塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNAである。
- 64. 配列表の配列番号6で表される塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNAである。
- 65. 化学修飾された前記57~64のいずれか一つに記載のDNAである。
- 66. 前記  $57 \sim 64$  のいずれか一つに記載のDNAのアンチセンスDNAである。
- 67. 前記54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を 含んでなるRNAである。
- 68. 前記54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の うちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRN Aである。
- 69. 前記54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の うちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRN Aである。
- 70. 化学修飾された前記67~69のいずれか一つに記載のRNAである。
- 71. 前記67~69のいずれか一つに記載のRNAのアンチセンスRNAである。
- **72.** 前記 54~56のいずれか一つに記載の蛋白質に特異的に反応する抗体である。
- 73. ラットGADIIに反応することを特徴とする前記72に記載の抗体で

ある。

74. 前記54~56のいずれかに記載の蛋白質を検出する方法であって、前記72又は73に記載の抗体を用いる方法である。

- 75. 哺乳動物の組織中に存在する前記 54~56のいずれか一つに記載の蛋白質を前記 72又は73に記載の抗体を用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法である。
- 76. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする前記75に記載の ガンの検出方法である。
- 77. 前記54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを検出する方法であって、前記57~65のいずれかに記載のDNAをプローブとして用いることを特徴とする検出方法である。
- 78. 哺乳動物の組織中に存在する前記 54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを前記 57~65のいずれかに記載のDNAをプローブとして用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法である。
- 79. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする前記78に記載のガンの検出方法である。
- 80. 配列表の配列番号7に記載のアミノ酸配列で表される蛋白質である。
- 81. 配列表の配列番号7に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されているアミノ酸であって、かつ該蛋白質の肝臓組織における発現が、正常細胞に比べてガン細胞において増加していることを特徴とする蛋白質である。
- 82. サブトラクション法によって検出されうるレベルにて、該蛋白質をコードするmRNAが正常細胞に比べてガン細胞において増加していることを特徴とする前記81に記載の蛋白質である。
- 83. 前記80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を 含んでなるDNAである。

84. 前記80~82のいずれか一つに記載の蛋白質の少なくとも一部をコードする塩基配列を含んでなるDNAであって、かつ該DNAが該蛋白質の全部をコードするRNAとハイブリダイズすることを特徴とするDNAである。

- 85. 配列表の配列番号8で表される塩基配列を含むDNAである。
- 86. 配列表の配列番号8に記載の塩基配列の72番目のAから1550番目のGまで塩基配列を含むDNAである。
- 87. 前記80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の うちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDN Aである。
- 88. 前記80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の うちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDN Aである。
- 89. 配列表の配列番号8で表される塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNAである。
- 90. 配列表の配列番号8で表される塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNAである。
- 91. 化学修飾された前記83~90のいずれか一つに記載のDNAである。
- 92. 前記83~90のいずれか一つに記載のDNAのアンチセンスDNAである。
- 93. 前記80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を 含んでなるRNAである。
- 94. 前記80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の うちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRN Aである。
- 95. 前記80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列の うちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRN

Aである。

96. 化学修飾された前記93~95のいずれか一つに記載のRNAである。

- 97. 前記93~95のいずれか一つに記載のRNAのアンチセンスRNAである。
- 98. 前記80~82のいずれか一つに記載の蛋白質に特異的に反応する抗体である。
- 99. ヒトGADIIに反応することを特徴とする前記98に記載の抗体である。
- 100. 前記80~82のいずれかに記載の蛋白質を検出する方法であって、前記98又は99に記載の抗体を用いる方法である。
- 101. 哺乳動物の組織中に存在する前記80~82のいずれか一つに記載の蛋白質を前記98又は99に記載の抗体を用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法である。
- 102. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする前記102に記載のガンの検出方法である。
- 103. 前記80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを検出する方法であって、前記83~91のいずれかに記載のDNAをプローブとして用いることを特徴とする検出方法である。
- 104. 哺乳動物の組織中に存在する前記80~82のいずれか一つに記載の 蛋白質をコードするRNAを前記83~91のいずれかに記載のDNAをプロー ブとして用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法である。
- 105. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする前記104に記載のガンの検出方法である。

本発明は、肝癌において特異的に発現される蛋白質及びそれをコードする遺伝 子である。それらは、後述の実施例中で開示しているように、ラットの肝臓から、

サブトラクション法により肝癌に特異的に存在する遺伝子を単離し、塩基配列を 決定することより取得された。そして、前記遺伝子より、肝癌において特異的に 発現される蛋白質が確認及び単離された。

このようにして、本願発明者らは、新たに4種類の蛋白質及び遺伝子を同定及び単離した。これらの肝癌に特異的な蛋白質は、それぞれ、ラットCRTI、ラットHRPI、ラットGADII及びヒトGADIIと命名した。それらの蛋白質のアミノ酸配列及びそれをコードする遺伝子配列を、それぞれ、配列表の配列番号1及び2、3及び4、5及び6、7及び8に示す。

異種間の同一機能の蛋白質については、種によってそのアミノ酸配列にいくらかの相違はあるが、30%~40%以上のホモロジーがあることが一般的に知られている。従って、本発明において単離した蛋白質(CRTI又はHRPI)についても、該蛋白質と同じ機能を有し、かつ該蛋白質とのホモロジーが30%以上(好ましくは40%以上)である蛋白質をラット以外の哺乳動物も有していることは充分考えられる。なお、ここで意味するホモロジーがあるということは、一般的に、同族アミノ酸をポジティブとカウントする算出法によるものであり、アミノ酸鎖の長さが異なる場合は、アミノ酸鎖が短い方の蛋白質の長さに対して、ホモロジーがある部分の割合がいくらかを表すものである。

したがって、本発明に係る蛋白質は以下の2点の特徴を有するものを意味する。<br/>
①肝臓組織において、肝癌における発現が正常細胞における発現に比べて顕著に増加していること。

②配列表に記載の塩基配列と30%以上、好ましくは40%以上のホモロジーを有すること。さらに、この特徴は、由来する動物の種によらないものである。

ここで、肝癌で特異的にみられる(発現する)かどうかについては、種々の公 知の方法が使用可能であるが、例えば後で記載する実施例に示した方法を用いて 確認することも好ましい方法である。

自然の変異により又は人工の変異(例えば、『Molecular Clon

ing 2nd Edition』(Cold Spring Harbor Laboratory Press、1989年)15.1~15.113頁を参照)によりポリヌクレオチドの構造の一部を変化させることが可能であり、これにより該ポリヌクレオチドがコードする蛋白質を変異させることが可能である。本発明の蛋白質についても、配列表の配列番号1、3、5又は7に記載のアミノ酸配列の1又は2以上のアミノ酸が置換、欠失又は付加された変異体蛋白質を作製することが可能である。本発明の蛋白質は、該蛋白質に対する抗体により特異的に認識されるものであるので、本発明の変異体蛋白質は、該抗体により認識されること(該抗体により認識される程度に変異させたものであること)を特徴とする。

本発明にかかる、CRTI、HRPI、GADIIをコードする遺伝子は、それぞれ上で定義したCRTI、HRPI、GADIIをコードする遺伝子である。 本発明は、前記の蛋白質、即ちCRTI、HRPI及びGADIIの抗原性に

本発明は、制能の蛋白質、即らしRTT、HRPT及びGADTTの抗原性について、実施例に例示するように、該蛋白質が由来する種以外でありかつヒト以外の哺乳動物に免疫することで容易に抗体が得られるものであることを明らかにするものである。したがって、本発明のCRTI、HRPI、GADIIに対する抗体はそれぞれ、同様の方法、すなわち該蛋白質が由来する種以外の動物に免疫感作することにより得られる抗血清及びポリクローナル抗体をその範囲内に含む。また、免疫原として、蛋白質の一部であっても該蛋白質の一部をウシ血清アルブミンなどの他のキャリアー蛋白質に結合させたものを用いることも当業者にとってはよく用いられる方法である。該蛋白質の一部は、例えばペプチド合成機を用いて合成してもよい。なお、蛋白質の一部としては、免疫原として充分作用させるために、8アミノ酸残基以上であることが好ましい。

また、抗原性が明らかとなった物質については、免疫感作によってポリクローナル抗体が得られるならば、該免疫した動物のリンパ球を用いたハイブリドーマによりモノクローナル抗体を産生可能である(例えば、『Antibodies

A Laboratory Manual』 (Cold Spring Harbor Laboratory Press、1988) Chapter6を参照)。したがって本発明のCRTI、HRPI、GADIIに対する抗体とはポリクローナル抗体及びモノクローナル抗体をその範囲内に含むものである。

CRTI、HRPI又はGADIIの検出については、抗体を用いる方法、さらに酵素反応を利用した酵素反応を用いる方法、それぞれの遺伝子を検出する方法が挙げられる。

抗体を用いる方法としては具体的には、①前記各蛋白質に対する抗体を用いて 該蛋白質を検出する方法、②前記各蛋白質に対する抗体および該抗体の標識二次 抗体を用いて、該蛋白質を検出する方法が挙げられる。標識としては、例えば放 射性同位元素(RI)、酵素、アビジン又はビオチン、もしくは蛍光物質(FI TCやローダミン等)が利用される。

酵素反応を利用した抗体を用いる方法としては、例えば、ELISAが挙げられる。

また、遺伝子を検出する方法としては具体的には、ノーザンブロットハイブリダイゼーション法やRT-PCR法(『Current Protocols in Molecular Biology』(Greene Publish ing Associates and Wiley-Interscience) Chapter 15)又はインサイチュハイブリダイゼーション法(同書Chapter 14)が挙げられる。

なお、ハイブリダイズの条件は、プローブの長さや使用するメンブランにより 最適な条件が異なることが知られており、該条件の設定については、当業者にと って容易に選択可能である。

本発明の実施例では、使用したメンブランの性質と、得ようとしたプローブの 長さにおける最適な条件を開示するものであり、メンブランやプローブの長さが 異なれば当然異なるハイブリダイズ条件でもハイブリダイズし得る。例えば、ピ

ロリン酸ナトリウムがなくてもハイブリダイズする場合もある。 1 つの好適な実 施の態様は以下のごとくである。

ハイブリダイズ条件:

①プレハイブリダイゼーション条件

5~10xSSC (SSC溶液の各成分の濃度が5~10倍である)

 $5\sim 10$  x Denhaldt's

1M以下のピロリン酸ナトリウム (pH6.8)

30~50%のホルムアミド

 $0.1 \sim 1\% OSDS$ 

約100μg/ml酵母tRNA

約100μg/ml熱変性DNA

反応温度35ないし42℃

反応時間50分以上1時間10分以下

②ハイブリダイゼーション条件

 $5 \sim 10 \times SSC$ 

 $5\sim10$  x Denhaldt's

1M以下のピロリン酸ナトリウム (pH6.8)

30な~50%ホルムアミド

1%以下のSDS

約100μg/ml酵母tRNA

約100μg/ml熱変性DNA

 $1 \times 10^5$  ないし $2 \times 10^6$  cpm/ml cDNAプローブ

反応温度35ないし42℃

反応時間12時間以上20時間以下

なお、上記の条件のうち、ピロリン酸ナトリウム(pH6.8)、又はSDSは特にバックグラウンドに基づく改良のために主に使用している。また、これら

の遺伝子の検出のために用いるプローブはDNAでもRNAでもどちらでも用いることができる。

さて、ヒトのゲノムの塩基数は3 x 1 0° 個といわれている。1 6 塩基のDNAは4 16種類存在するので、この長さのDNAがあればヒトの蛋白質を全て識別できることになる。

すなわち、プローブとして必要な長さは理論的には16塩基である。実用上もこの長さ以上であることが望ましいことは言うまでもないが、実用的には、合成効率、操作性その他の点より12塩基以上のものが用いられることが多い。また、プローブとして用いる箇所は非コード領域、コード領域のいずれも使用可能である。

また、プローブとして用いる箇所は、GC含有率が30~70%であれば、非コード領域、コード領域のいずれも使用可能である。

本発明のアンチセンスDNA又はアンチセンスRNA(以下両者を合わせてア ンチセンスポリヌクレオチドということがある。)には、塩基、リン酸、糖から なるヌクレオチドが複数結合したものが、天然には存在しないものを含めて全て 含まれる。

また、本発明のアンチセンスポリヌクレオチド誘導体には、その立体構造や機能がポリヌクレオチドと類似するものが全て含まれる。例えば、ポリヌクレオチドの3'末端もしくは5'末端に他の物質が結合したものやポリヌクレオチドの塩基、糖、リン酸の少なくともいずれか一部において、置換や欠失や付加の修飾が生じた物質、天然に存在しないような塩基、糖、リン酸を有するものや、糖ーリン酸骨格以外の骨格を有するものである。

該アンチセンスポリヌクレオチド及びその誘導体は、本発明の肝癌において発現が増加する蛋白質をコードするポリヌクレオチドのいかなる部分にハイブリダイズするものであってもよい。なお、該蛋白質の全部又は一部をコードするmRNAの一部に対して相補的な塩基配列を有し、該mRNAにハイブリダイズする

ものが好ましい。特に好ましくは、少なくともCRTI、HRPI又はGADI IをコードするmRNAにハイブリダイズするものである。

また、該アンチセンスポリヌクレオチド及びその誘導体は、組織や細胞における本発明の肝癌において発現が増加する蛋白質をコードするポリヌクレオチドの存在やその発現状況を調べるための研究用ポリヌクレオチドプローブとして、直ちに使用可能である。また、診断用ポリヌクレオチドプローブとしても使用可能である。なお、プローブとしては、12塩基以上且つGC含有率が30ないし70%であるものが好ましく、16塩基以上且つGC含有率が30ないし70%であるものが、特に好ましい。

また、該アンチセンスポリヌクレオチド及びその誘導体を使用して、本発明の 肝癌において発現が増加する蛋白質の発現を調節することが可能である。これら は該蛋白質をコードする遺伝子もしくはmRNAにハイブリダイズして該蛋白質 の発現を抑制することが期待されるので、該蛋白質が関与する機能の異常に基づ く疾患の治療薬として使用可能である。すなわち、該アンチセンスポリヌクレオ チドやその誘導体よりアンチセンス医薬品を開発することが可能である。

現在一般に、アンチセンスポリヌクレオチド誘導体の例は、ヌクレアーゼ耐性、 組織選択性、細胞透過性、結合力の少なくとも1つが高められた誘導体であるこ とが好ましいことが知られている。特に好ましくは、当該ポリヌクレオチド誘導 体は、フォスフォロチオエート結合を骨格構造として有する誘導体であることが 知られている。本発明のポリヌクレオチド及びその誘導体についても、これらの 機能又は構造を有する誘導体が含まれる。

本発明のアンチセンスポリヌクレオチド誘導体の製造方法については、例えば、『in Antisense Research and Applications』(CRC出版、フロリダ、1993年)に記載の方法を用いることが可能である。

例えば、天然型のDNAやRNAであれば、化学合成機を使用して合成したり、

本発明の肝癌において発現が増加する蛋白質をコードする遺伝子を鋳型とするPCR法により本発明のアンチセンスポリヌクレオチドを得ることができる。また、メチルフォスフォネート型やフォスフォロチオエート型等、誘導体の中には、化学合成機(例えば、パーキンエルマージャパン社製394型)を使用して合成できるものもある。この場合には、化学合成機に添付されている説明書にしたがって操作を行い、得られた合成産物を逆相クロマトグラフィー等を用いたHPLC法により精製することによっても、目的のポリヌクレオチド又はポリヌクレオチド誘導体を得ることができる。

DNA又はRNAを化学合成・酵素合成するときに、側鎖をメチル化すること、 あるいはビオチン化すること、もしくはリン酸基部分のOをS置換すること等の 化学的に修飾することはよく知られている。

化学合成時に導入できる修飾として、例えば、1 ) ビオチン化、2 ) メチル化、3 ) ジコクシゲニン化、4 ) 脱リン酸化、5 ) 蛍光標識化(フルオレセイン、ローダミン、テキサスレッドおよびその誘導体)、6 ) アミノ化、7 ) リン酸基のSをOに置換したDNA、RNAの合成が主として挙げられる。

また、酵素的に導入できる化学修飾としては、例えば、1 ) ビオチン化、2 ) メチル化、3 ) ジコクシゲニン化、4 ) 脱リン酸化、5 ) 蛍光標識化(フルオレセイン、ローダミン、テキサスレッドおよびその誘導体)、6 ) 酵素標識化(アルカリフォスファターゼ)が主に挙げられる。

例えば、配列表の配列番号2、4、6又は8に記載のDNAを化学合成するときに、上記の化学修飾を行い、配列表に示されたDNAそのものと異なるものを合成することが可能である。したがって、本発明のDNA及びRNAは、該化学修飾されたDNA及びRNAをその範囲に含むものである。

CRTI、HRPI又はGADIIの検出による癌の進行程度のモニターについては、被験者から採取した組織又は細胞中に該蛋白質が存するかを調べることにより行える。また、CRTI、HRPI又はGADIIが細胞外に分泌又は放

出される場合には、被験者の血液中のCRTI、HRPI又はGADIIの有無を調べることにより癌の進行程度のモニターが可能である。具体的には、前記のCRTI、HRPI又はGADIIの検出方法(抗体を用いる方法、酵素反応を利用した抗体を用いる方法、それぞれの遺伝子を検出する方法)と同様に行えばよい。

また、遺伝子による癌の進行程度のモニターについては、被験者から採取した 組織又は細胞中に該遺伝子が存するかを調べることにより行える。遺伝子の検出 方法は、前記のようにノーザンブロットハイブリダイゼーション法やRT-PC R法、インサイチュハイブリダイゼーション法が挙げられる。

### 実施例

以下に実施例を示し、本発明をさらに詳述するが、本発明はこの例に限定されるものではない。

(実施例1) 肝癌で発現が増加する蛋白質及びその遺伝子

- 1. 肝癌で発現の増加する蛋白質をコードする遺伝子の単離
- 1. 肝癌ラットの作製

肝癌ラットは、ソルトーファーバー法(『Nature』Vol. 263、1976年、pp701~703)を基として作製した。実際には、5週齢のウィスター系ラット(船橋農場製)にジエチルニトロサミン(DEN)を腹腔内投与し、二週間後2ーアミノアセチルフルオレン(AAF)を0.02%含むM飼料(オリエンタル酵母製)の経口投与を開始し、さらにその一週間後再生肝手術を施した。DEN投与後12,24,48時間及び1,3,5,7カ月後に肝臓を摘出し、後のRNA調製に使用した。

また比較対照として、正常な増殖を示す再生肝臓を、再生肝手術後12,24,48時間後に肝臓を摘出することで用意し、のちの解析に使用した。

#### 2. RNAの調製

全RNAは、『Methods in enzymology』 Vol. 154 (academic Press Inc.、1987年) pp3~28に記載の方法を基として調製した。実際には、

- (1)各肝臓を3gずつ液体窒素中で粉砕し、100mlの5.5M GTC 溶液 (グアニジンチオシアネート5.5mM、N-ラウロニルサルコシン0.5 %、25mMクエン酸ナトリウム、pH7.0)に加え、ポッター型ホモジナイ ザーでホモジネートした。
- (2)溶液を、3000rpm、10分間遠心分離した後、上清液をSW28 スイングローター用遠心管(ベックマン製)に加えておいた比重1.6g/m1 のセシウムトリフルオロ酢酸溶液(セシウムトリフルオロ酢酸(ファルマシア製) 50%、100mMエチレンジアミン四酢酸二ナトリウム(EDTA)(pH7. 0))12mlに重層し、SW28スイングローターを用いて25000rpm、24時間、15℃で分離を行った。
- (3) 沈殿物を、 $600\mu$ lの4M GTC溶液に溶かし、15000rpm で遠心分離し、溶液部分を回収した。1M酢酸を $15\mu$ l、エタノール $450\mu$ lを加え、15000rpm、10分間遠心分離し、沈殿を回収した。
- (4)この沈殿を、適当量(約3ml)のTE溶液(1mM Tris-Cl(pH7.5), 1mM EDTA)に溶かし(溶けるまでTE溶液を加えた)、15000rpmで遠心分離し、溶液部分を回収した。
- (5)溶液と同量のフェノール/クロロホルムを混合し、15000rpm、 10分間遠心分離し、溶液部分を回収した。
- (6)溶液に1/10容量の3M酢酸ナトリウム(pH5.2)を加え、2.5倍量のエタノールを加え、-20℃で20分間放置後、15000rpmで遠心分離し、沈殿を70%エタノールで洗浄後、乾燥させ、適当量のTE溶液に溶かし、-80℃で保存した。各肝臓から5~7mgの全RNAが得られた。
  - (7) polyA RNAは、oligotex dT30 super™

(日本ロッシュ製)を用いて、取扱い説明書の通りに行った。用いた全RNAの量は一回当たり $1 m g \tau$ 、oligotex dT30 super $^{TM}$ を750  $\mu$ 1を用いてpolyA RNAの精製を行った。 各肝臓において、 $1 m g \sigma$  全RNAから約20 $\mu$ gのpolyA RNAが得られた。

3. c D N A サブトラクション

これは、原らの方法(『Analytical Biochemistry』 Vol. 214、1993年、pp58~64)に準じて行った(この文献は引用することにより本明細書の一部である)。実際には、

(1) 用いた材料となるpolyA RNAは、 $7カ月肝癌、及び正常肝臓のもので、各<math>15\mu$ gを用いた。

①該polyA RNAは、それぞれoligotex dT30 super T™に吸着させた後、その状態でcDNAの合成反応を行った。合成反応の条件は文献の通りに行った。

②肝癌のcDNA-oligotex dT30 super™には、ターミナルデオキシトランスフェラーゼ(宝酒造製)でpoly dC tailを付加し、EcoRI-(dG)<sub>15</sub>プライマーとTaqポリメラーゼ(パーキンエルマー製)でセンス鎖のcDNAを合成した。

このセンス鎖 c DNAと正常肝臓の c DNA-oligotex d T 3 0 s u p e r TMの間で該 c DNAサブトラクション反応を行った。

③反応後得られたcDNA溶液はEcoRI-(dG)<sub>15</sub>及びXohI-(dT)30の両プライマーを用いてPCR反応(『Current Protocols in Molecular Biology』(1987年、Greene Publishing Associates and Wiley-Interscience社)Chapter15に記載の方法に準じて増幅した。PCRの条件は、以下の組成の溶液で、1サイクルを94℃で90秒、次に55℃で2分、次に72℃で3分反応させることとして、25サイクル行った。

c DNA溶液	6 9 μ l
10xTaa緩衝液(パーキンエルマー製)	1 0 μ 1
1. 25 mM dNTP	16μ1
EcoRI- (dG) $_{15}$ プライマー ( $2 \mu$ g/ $\mu$ l)	2 μ 1
$X h o I - (d T)_{30}                                    $	2 μ 1
Taqポリメラーゼ(パーキンエルマー製)(5 u/μ l)	1 μ l
<del>計</del> 1	0.0 // 1

(2)①サブトラクション処理後、得られた遺伝子ライブラリーをEcoRI (宝酒造製)で切断した。反応系は次の条件とした。

遺伝子溶液	10μ1	
10xH buffer	10μ1	(宝酒造製)
EcoRI	5 μ 1	(宝酒造製)
滅菌水	75μ1	
	計10071	

反応温度 37℃

反応時間 一晩

②E c o R I 切断後、 $100\mu$ lのフェノール/クロロフォルムを混合し、15000r pmで遠心分離し、水溶液部分を回収した。この溶液に $10\mu$ lの3 M酢酸ナトリウム(pH5.2)を加え、 $250\mu$ lのエタノールを加えた後、15000r pmで遠心分離し沈殿を回収した。

③回収した沈殿を70%エタノール1m1で洗浄し、乾燥させた後、 $75\mu1$ の滅菌水に溶解させた。これを下記組成の液として37%で一晩反応させ、Xho Iで切断した。

遺伝子溶液	75μl
1 % B S A	10μ l (宝酒造製)
10xH buffer	10μl (宝酒造製)

XhoI

5μ1 (宝酒造製)

計100μ1

反応温度 37℃

反応時間 一晩

(3)  $100\mu$ 1のフェノール/クロロホルムを混合し、15000rpmで遠心分離し、水溶液部分を回収した。この溶液に $10\mu$ 1の3M酢酸ナトリウム (pH5.2)を加え、 $250\mu$ 1のエタノールを加えた後、15000rpmで遠心分離し沈殿を回収し、70%エタノール1mlで沈殿を洗浄し乾燥した後、 $100\mu$ 1の滅菌水に溶解させ、遺伝子ライブラリー溶液を調製した。

# 4. サブトラクション後の遺伝子のベクターへの導入

- (1) pBIuescriptIIベクター(ストラタジーン製)をEcoRI, XhoI(宝酒造製)で切断した。切断条件は、3. (2) で示した条件を用いた。
- (2) 切断されたpBluescriptIIベクターの切断端の脱リン酸化をbacterial alkaline phosphatase (宝酒造製)を用いて、65℃で1時間反応させて行った後、100μlのフェノール/クロロホルムを混合し、15000rpmで遠心分離し、水溶液部分を回収した。
- (3) この溶液に $10\mu 1$ の3 M酢酸ナトリウム(pH5. 2) を加え、250 $\mu 1$  のエタノールを加えた後、15000 r p mで遠心分離し沈殿を回収し、70% エタノール1 m 1 で沈殿を洗浄し乾燥した後、100 n g /  $\mu$  1 になるように滅菌水に溶解させた。
- (4) 3. で得られた遺伝子ライブラリー溶液と、切断、脱リン酸化を行った pBluescriptIIベクターをligation pack™ (日本ジーン製)の使用要領に従い、混合、反応させることでライブラリーの各遺伝子を

ベクターに挿入した。

5. サブトラクション後の遺伝子の大腸菌への導入

常法に従い、4. (4) で反応させた反応液を全て、E. c o l i JM109 のコンピテントセル(宝酒造製)に混合し、氷上で30分間、42℃で45秒間、氷上で3分間反応させた後、SOC培地900 $\mu$ lを加え、37℃、1時間置き、ベクターをE. c o l i JM109に導入した。その後、E. c o l i JM109を回収した。

## 6. 遺伝子の抽出

(1) この大腸菌を、下記の組成のLB寒天培地に撒き、一晩培養することで コロニーを形成させた。

## LB寒天培地の組成

アンピシリン(和光純薬製)100μg/ml

IPTG (宝酒造製) 0.1mM

X-gal (宝酒造製) 0.004%

形成されたコロニーのうち、白色のコロニーを選択して後の遺伝子のスクリーニングに用いる種菌とした。

- (2) 種菌を2000種類選択し、各々をアンピシリンを100µg/ml含む2mlのLB液体培地で培養した後、『Molecular Cloning Second Edition』(Cold Spring Harbor Laboratory Press1989年)Chapter1に記載のアルカリ法で遺伝子を抽出した。
- 7. ドットブロットスクリーニング
- (1)抽出した遺伝子は、Bio Dot (バイオラッド製)を用いて各々2 枚のナイロンメンブラン (ミリポア製)に結合させ、水酸化ナトリウム水溶液で 遺伝子を変性させた後、UVクロスリンカー (ストラタジーン製)により固定を 行った。遺伝子の変性は以下の条件で行った。

① 0.1 M水酸化ナトリウム、0.15塩化ナトリウム溶液に20秒反応させ②その後、0.2 M Tris-Cl(pH7.5)、0.15 M水酸化ナトリウム溶液と2分間反応させた。

- ③その後、2×SSCで2分間反応させた。
- (2) 2. で作製した肝癌polyA RNA及び正常肝臓polyA RNA及び正常肝臓polyA RNAより、放射性CTP( $\alpha-3^2P-d$ CTP)(アマシャム製)を用いてAMV逆転写酵素(生化学工業社製)により逆転写反応を行うことで、それぞれのpolyA RNAからcDNAプローブを作製した。
- (3) (1) でナイロンメンブランに固定した遺伝子と (2) で作製した c D NAとを以下の条件でハイブリダイゼーションさせた。
- ①プレハイブリダイゼーション条件

5 x S S C

5 x Denhaldt's

- 0. 1Mピロリン酸ナトリウム (pH6.8)
- 50%ホルムアミド
- 0.5%SDS
- 100μg/ml酵母tRNA
- 100μg/ml変性サケ精子DNA

反応温度42℃

反応時間1時間

②ハイブリダイゼーション条件

 $5 \times SSC$ 

5 x Denhaldt's

- 0.1Mピロリン酸ナトリウム (pH6.8)
- 50%ホルムアミド
- 0.5%SDS

- 100μg/ml酵母tRNA
- 100μg/ml変性サケ精子DNA
- (2) で作製した c D N A プローブ (5 x 1 0 <sup>5</sup> c p m / m l)

反応温度42℃

反応時間16時間

(5) その後、ナイロンメンブランを各々500mlの2xSSC (0.1% SDSを含む)、0.2xSSC、0.1xSSCの溶液の順番でそれぞれ30分間ずつ60 $^{\circ}$ で洗浄した後、オートラジオグラフィーを行った。結果を図1に示す。得られたオートラジオグラフィーより、正常肝臓のcDNAプローブとの結合量に比べ肝癌のcDNAプローブとの結合の多い遺伝子を選択した。全部で少なくとも31確認した。このうちの3つを選択し、以下の実験に用いた。

## 8. 塩基配列の決定

塩基配列の決定は、『Molecular Cloning Second Edition』 chapter 13に記載の方法に準じて行った。実際には、得られた肝癌の c DNAプローブとの結合量の多い遺伝子の塩基配列の決定は、 $T7sequence kit^{TM}(ファルマシア製)$ を用いてジデオキシターミネイター法でpBluescriptII上に挿入した遺伝子部分の配列を読み取った。

#### 9. ホモロジー解析

決定された遺伝子の塩基配列をDDBJ (DNA Data Base of Japan)のデータバンクに照会することで、ホモロジー解析を行った。その結果、上記の3つの遺伝子は、ホモロジーの見つからない新規遺伝子であることが判明した。これらの遺伝子をそれぞれ、CRTI遺伝子、HRPI遺伝子及びGADII遺伝子と命名した。それぞれの遺伝子について、該遺伝子が完全長であるかどうか確認するために以下の解析を行った。

## 10. cDNAライブラリーの作製

DEN投与後7カ月の肝癌組織より抽出したpolyA RNA 4μgから ファルマシア製タイムセイバーcDNAシンセシスキット™を用いて、取扱い説 明書にしたがってcDNA合成を行った。以下にその概要を説明する。

- (1) ランダムプライマーを使用し、逆転写反応、DNAポリメラーゼによるDNA合成反応により二本鎖 c DNAを合成し、この c DNAの両端にNot I / E c o R I アダプターを付加するためT 4 DNAライゲース処理及びポリヌクレオチドキナーゼ処理を行った。これにより両端にE c o R I 制限酵素切断部位を有する c DNAを得た。
- (2) この c D N A を、 $\lambda$  g t 1 1 クローニングベクター(ファルマシア製) に T 4 D N A リガーゼを用いて挿入し、G I G A P A C K G o l d  $^{\text{TM}}$  (ストラタジーン製)を用いてパッケージングを行い、 $\lambda$  ファージの中に c D N A を導入し、遺伝子の単離に用いた。

### 11. 遺伝子の単離

遺伝子の単離は『Molecular Cloning Second Edition』Chapter 2に記載の方法に準じて行った。以下にその概要を示す。

- (1) 10. で作製した c DNAを含むライブラリーを Y1090 r 大腸菌に接触させた後、0. 7%寒天を含む N Z Y 培地に混合し、1. 5%寒天を含む N Z Y 培地プレートに撒いた。42℃で6時間培養を行うことで c DNAを大量に含むプラークを形成させた後、このプレート上にニトロセルロースフィルター (イモビロン (ミリポア社の登録商標)、ミリポア製)をのせプラークを転写した。
- (2) このフィルターを水酸化ナトリウムでプラーク中の c DNAを変性させた。変性の条件は7. (1) に記載の条件と同じで行った。
- (3)変性させた c DNAを 75℃で 2時間熱処理して固定し、ハイブリダイゼーションに用いた。ハイブリダイゼーションに用いたプローブには、8. で塩

基配列を決定したCRTI遺伝子の一部分をランダムラベリング(ベーリンガーマンハイム製のランダムラベリングキットを使用した)で<sup>32</sup>PーdCTP標識したものを用いた。ハイブリダイゼーションの条件及び洗浄の条件は文献に記載の条件にしたがった。

(4) ハイブリダイゼーションの結果、フィルターに固定した c DNAから得られたポジティブシグナルに対応するプラークからプローブ配列より長い配列を有する遺伝子を得た。

上記の操作を、3つの遺伝子、即ちCRTI、HRPI及びGADII遺伝子のそれぞれについて行い、それぞれの完全長の遺伝子を得た。

(実施例2) 肝癌特異的な蛋白質のアミノ酸配列及び該蛋白質をコードする遺伝 子の決定

1. 遺伝子の大量調製

CRTI遺伝子について以下の操作を行い、遺伝子を大量調整した。

- (1) 実施例1の11. (4) 又は(5) でNZY寒天培地上に形成させたプラークから回収した $\lambda$ ファージをSM溶液に懸濁した。
- (2) (1) の懸濁液50µlとY1090r-大腸菌20µlを混合し、37℃、15分間放置した。
  - (3) その後、 $100\mu$ g/mlアンピシリンを含む10mlNZY培地に
- (2) で混合した溶液を移し、37℃で6時間培養した。
  - (4) 8000 r pm、5分間遠心分離し、上清を回収した。
- (5) 該上清に、5M NaClを1ml、ポリエチレングリコール6000 を1.1gを加え、溶かした。
- (6)該溶液を氷上に1時間置き、その後10000 r pm、4℃で20分間 遠心分離を行った。
  - (7) 沈殿を回収し、700µ1のSM溶液に懸濁した。

(8) クロロホルムを500μ1加えて撹拌し、残った大腸菌を溶かした。

- (9) 5000 r p m、10分間遠心分離し、水層を回収した。
- (10) これに、1 mg/ml RNaseA、5 mg/ml DNaseI (共にシグマ製)を各 $1 \mu$ 1ずつ加え、37 Cで1時間放置したのち、20 %ポリエチレングリコール6000 (0.8M NaCl)を600 $\mu$ 1加え、氷上に30分間放置した。
- (11) 4℃で、15000rpm、20分間遠心分離した後、沈殿を回収した。
- (12) この沈殿に $500\mu$ lのSM溶液、 $50\mu$ lの5M NaCl、 $50\mu$ lの0.5M EDTAを加え、更に、 $400\mu$ lのフェノールを加えて撹拌し、ファージを溶かして cDNAを遊離させた。
- (13) 該溶液を室温で15000rpm、5分間遠心分離した後、水層を回収した。該液に1mlのエタノールを加え、15000rpm、20分間遠心分離し、液層を捨てた。
- (14) 70%エタノール1mlで沈殿を洗浄し、100μlのTE溶液 (Tris-Cl pH8. 0 10mM、1mM EDTA)に沈殿を溶かし、DNA溶液を得た。
- 2. CRTI遺伝子のベクターへの挿入

CRTI遺伝子について以下の操作を行い、ベクターに挿入した。

(1) DNA切断の系を以下のようにし、制限酵素NotI(宝酒造製)によるDNA切断を行った。

DNA溶液(1.で調製したもの)	$2\ 0\ \mu\ 1$
0. 1 % B S A	1 0 μ 1
0.1%TritonX100	1 0 μ 1
Not I (宝酒造製)	2 u 1

RNaseA (日本ジーン製) 1 μ l 10xH buffer (Takara製) 10μ l 滅菌水 47μ l 合計100μ l

反応温度37℃

反応時間4時間

- (2) その後、0.7% NuSieve™GTGアガロース(宝酒造製)電気 泳動を行い、2.0 kbp付近のDNAを切り出し、このDNAをGENE CL EAN II™ (フナコシ製)を用いて取扱説明書の通りにDNAを回収した。
- (3) DNAを組み込む p B l u e s c r i p t I I (ストラタジーン製)をNot I で切断後脱リン酸化を行った。
  - ①Not I での切断は、以下の系で行った。

pBluescriptII (1μg/μl) 3μl
10xH buffer 2μl
0. 1%BSA 2μl
0. 1%TritonX100 2μl
NotI 2μl
ά対 20μl

反応温度37℃

反応時間一晩

②その後、2μl 1M Tris pH8.0を加え、1μl Bacterial Alkaline Phosphatase (宝酒造製)を加え、6

5℃で1時間放置した。

③その後、フェノール/CHCl。抽出を常法に従い2回行い酵素を失活させた後、エタノール沈殿により精製した後、TE溶液にて100ng $/\mu$ lに溶かした。

(4) (2) で得られたDNAと、(3) で得られたpBluescript IIを、以下の系で反応させ、DNAをベクターに挿入した。

 DNA((2)で調製したもの)
 5 μ 1

 pBluescriptII NotI切断物(③で調製したもの)
 1 μ 1

 1 0倍ライゲーションバッファー(日本ジーン製)
 2 μ 1

 T 4 リガーゼ(日本ジーン製)
 1 μ 1

 滅菌水
 1 1 μ 1

 合計 2 0 μ 1

反応温度16℃

反応2時間

# 3. CRTI、HRPI又はGADII遺伝子の大腸菌への導入

2. で作製したCRTI、HRPI又はGADII遺伝子を挿入したベクターを、それぞれ常法に従い反応液を全て、E. coliHB101コンピテントセル(宝酒造製)に混合し、氷上で30分間、42℃で45秒間、氷上で3分間反応させた後、SOC培地 $900\mu$ 1を加え、37℃、1時間置き、ベクターをE. coliHB101に導入した

。なお、このCRTI遺伝子(CRTI-A)を導入した組み換え体大腸菌を通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号)に平成7年11月21日に寄託(受託番号FERM P-15302)し、その後、平成8年9月9日に国際寄託に移管した(受託番号FERM BP

-5658).

#### 4. 遺伝子の塩基配列の決定

- (1) 3. で回収したE. coliHB101をLB寒天培地(100µg/mlアンピシリン、0. 1mMIPTG、0. 004%X-gal含有)に撒き、37℃で16時間培養した。
- (2) 形成されたコロニーのうち、白色のコロニーを2ml LB培地(100μg/mlアンピシリン含有)に植え、37℃で16時間培養した
- (3) その後、12000 r p m、1分間遠心分離して集菌し、Magic Miniprep™ (プロメガ製) に従いプラスミドDNA溶液を回収した。
- (4)回収したDNAをT7シークエンシングキット(ファルマシア製)に従 い、シークエンスし、全塩基配列を決定した。その結果、CRTI-Aは全長遺 伝子を含まないことが判明し、再度実施例1の8. で塩基配列を決定したCRT I遺伝子の一部分のかわりに配列表の配列番号2の524位から1415位まで をプローブとしてランダムラベリング(ベーリンガーマンハイム製のランダムラ ベリングキットを使用した)で32P-dCTP標識したものを用いCRTI全長 遺伝子の取得を実施例1の11.に記載の方法で行った。ハイブリダイゼーショ ンの条件及び洗浄の条件は文献に記載の条件にしたがった。その結果得られた遺 伝子断片を実施例2の1., 2., 3., に記載と同様の方法で大腸菌に導入し た。この遺伝子断片をこの項目に記載の方法で塩基配列を決定した。その結果、 配列番号2の500位から1415位までを含むCRTI遺伝子断片が得られた。 この遺伝子(CRTI-B)を導入した組み換え体大腸菌(E.coliHB1 01)を平成7年11月21日に通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 (日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号) に寄託(受託番号FERM P-1 5303) し、平成8年9月9日に国際寄託の移管した(受託番号 FERM BP-5659)。先に得られたCRTI-Aと併せてコード領域全てを含む2 021bpのCRTI遺伝子が得られた。CRTI-Aは、配列表の配列番号2

の525位から2520位までを含む。

#### 5. アミノ酸配列の決定

4. で決定した塩基配列から、CRTIのアミノ酸配列を決定した。CRTIのアミノ酸配列を配列を配列表の配列番号1に示す。

# (実施例3) 肝癌の遺伝子発現レベルでの検出(診断)の可能性の確認

- 1. CRTI遺伝子のノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析を、CRTI遺伝子のノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析を、『Current Protocols in Molecular Biology』(1987年、Greene Publishing Associates and Wiley-Interscience社)Chapter4に記載されているホルムアルデヒド変性ゲル電気泳動を用いる方法に従い行った。用いたpolyA RNAの量は、各サンプルにつき500ngで、ラット正常肝臓及び実施例1で作製したDEN投与後7カ月の肝癌のpolyA RNAを用いたものについて行った。
- (1) 実施例2でpBluescriptII上にのせたCRTI遺伝子の配列番号2の525番目から1415番目の部分を制限酵素処理にて、ベクターから切り出した。
- (2) その後、制限酵素処理液をアガロースゲル電気泳動にかけて、目的とするCRTI遺伝子(525位から1415位まで)を分離した。
- (3) (2) で分離したCRTI遺伝子をGENE CLENE II™ (フナコシ製) を用いて精製した。
- (4)精製したCRTI遺伝子をランダムプライムドDNAラベリングキット (ベーリンガーマンハイム製)を用いて製品取扱説明書に従い、 $\alpha P^{32} d C T$  P (アマシャム製)を用いて $^{32}P d C T P$  標識したCRTI遺伝子プローブを作製した。

(5) (4) で作製したプローブを用いて、正常肝臓と 7カ月肝癌を用いた系において、ノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析を行った。この結果、肝癌で有意に増加する遺伝子として CRT I 遺伝子が検出された。これより CRT I 遺伝子を用いることで、肝癌と正常肝臓の識別が可能となること、すなわち、肝癌の診断が可能であることが判明した。結果を図2(プローブA)に示す。オートラジオグラフィーでは、フィルムにはコダック社の XARフィルム、スクリーンにはデュポン社のライトニングプラスを用いて - 80℃で24時間感光させた。図2中HCCは肝癌を表す。

## (実施例4) 2. 5 k b の C R T I 遺伝子の塩基配列の決定

図2(プローブA)に明らかなように、CRTI遺伝子の実施例3のプローブを用いた肝癌由来のpolyA RNAについてのノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析を行った結果、バンドが2本検出される。約2.0kbに見られるバンドは配列表の配列番号2の500番目から2520番目の塩基配列の遺伝子に対応するものである。もう1つの約2.5kbに見られるバンドに対応する遺伝子を実施例1の11.に記載されている方法で取得した。

得られた遺伝子について、実施例2の1.  $\sim$ 4. に記載されている方法で塩基配列を決定した。約2. 0 k b の遺伝子の5 '側にさらに4 9 9 b p 伸びたものであることが示された。得られた約2. 5 k b 部分のC R T I 遺伝子塩基配列を配列表の配列番号2に示す。

また、上記499bp部分を含むCRTI遺伝子(R3)を導入した組替え体 大腸菌(JM109)を平成8年6月12日に通商産業省工業技術院生命工学工 業技術研究所(日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号)に寄託(受託番号FE RM P-15685)し、平成8年9月9日に国際寄託に移管した(受託番号 FERM BP-5660)。

また、上記得られた499bpのうち1位から372位までのDNAをプロー

ブとして用いて実施例3に記載されている方法に従い、ノーザンブロットハイブリダイゼーションを行った。オートラジオグラフィーでは、フィルムにはコダック社のXARフィルム、スクリーンにはデュポン社のライトニングプラス(+)を用いて-80℃で24時間感光させた。ラット正常肝臓と肝癌のpolyARNAを用いた系で、ラット肝臓癌に特異的な2.5bpのバンドの存在を確認した(図2(プローブB))。この結果は、上記得られた499bpのDNAに基づいて、肝臓癌の検出が可能であることが示された。

また得られたCRTIについて、データベースを用いてホモロジー検索をしたところ、ホモロジーがある配列としてTREB5 (又はXBP) が検索され、本願発明のCRTIと約79%のホモロジーを有していた。TREB5は、The EM BO Journal vol.9, No.8, pp2537-2542(1990)にて報告されており、XBPは、S cience vol.247, pp1581-1584(1990)にて報告されている。

## ( 実施例5) CRTI蛋白質の発現

## 1. 組み換え大腸菌の作製

実施例2で取得したCRTI-B遺伝子をヒスチジンタグを導入したpET3 a ベクター (図3) に組み込んだ後、大腸菌BL21 (DE3) pLysSに導入した。

#### 2. CRTIの作製

- (1) 1. で作製した大腸菌をアンピシリン $100\mu$ g/mlを含むLB培地で培養し、分光光度計(ベックマン製)で測定した濁度が600nmの波長で0.5になった時点で、0.5mMになるようにIPTGを加えCRTI蛋白質の発現誘導を行った。
- (2) 2時間後、大腸菌を回収し、Lysis Bufferに懸濁した後、 ソニケーションし、Beckman Optima XL-80を使用し、50. 2Tiローターで18000rpm、4℃。15分間遠心分離した。

(3) この後、沈殿物を6M塩酸グアジニンに溶解し、Niーアガロース(キアゲン製)を用いて、取扱い説明書の通りに精製した。

### 3. SDS-PAGE電気泳動

精製された標品のSDS-ポリアクリルアミド電気泳動にかけ、クマシーブリリアントブルーで染色し、精製がうまく行われたことを確認した。

## (実施例6) ヒト肝臓癌診断への可能性の検討

- (1) ヒト肝臓癌組織及び同一患者の非癌部肝臓組織からそれぞれ全RNAを、 『Current Protocols in Molecular Biol ogy』のChapter4に記載のSingle-step RNA isolation 法に従い調製 した。試薬、操作環境等は同様に上述の文献に記載の条件に従った。
- (2) (1) の肝臓癌および非癌部の全RNAを各々10μgずつを用いて『Current Protocols in Molecular Biology』(1987年、Greene Publishing Associatesand Wiley-Interscience社)Chapter4に記載されているホルムアルデヒド変性ゲル電気泳動を用いる方法に従いノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析を行った。使用したプローブDNAは、実施例3で作製したものと同じものを用いた。オートラジオグラフィーでは、フィルムにはコダック社のXARフィルム、スクリーンにはデュポン社のライトニングプラス(+)を用いて-80℃で24時間感光させた。

結果を図4に示す。検討の結果、ヒト肝臓癌においても癌部では非癌部に比べ 有意な発現量の上昇がみられた。このことは、本CRTI遺伝子を用いることで ヒト肝臓癌のモニタが可能であることを示している。

#### (実施例7) 抗CRTI抗体の作製

実施例5で作製したCRTI蛋白質を『Antibodies A Labo

ratory Manual』 (Cold Sprong Harbor Laboratory, 1988) chapter 5に記載の方法にしたがってウサギに免疫し、抗CRTI抗体を作製した。

### 2. ウェスタンブロット

『Current protocols in molecular biology』に記載の方法にしたがって行った。

- (1) 実施例5で作製したCRTI蛋白質をウェスタンブロットを行った。
- (2) その後、抗CRTI抗体を該CRTI蛋白質と反応させた。二次抗体としてアルカリフォスファターゼで標識された抗ウサギIgG抗体を反応させ、さらに該アルカリフォスファターゼを基質(NBT、BCID(共にプロメガ製))と反応させ呈色させた。これより抗CRTI抗体がCRTIと反応することが確認された。

# (実施例8) CRTIの肝癌の検出(診断) への利用の検討

- (1) 実施例1で作製した各種肝癌組織1gを5mlの2xSDS sample bufferでホモジナイズした後、3分間ボイルすることで肝癌組織抽出液を得た。
- (2) 該抽出液を12.5%SDS-PAGE電気泳動にかけた後、ウェスタンブロットを行った。なお、蛋白質量は、別に同様の電気泳動を行ったゲルをクマシーブリリアントブルーで染色したのち、比色することで揃えた。
- (3) その後、実施例 7 で作製した抗CRTI抗体を該抽出液と反応させた。 二次抗体としてアルカリフォスファターゼで標識された抗ウサギIgG抗体を反応させ、さらに該アルカリフォスファターゼを基質(NBT、BCID(共にプロメガ製))と反応させ呈色させた(図 5)。この結果、ノーザンブロットハイブリダイゼーション法の結果と同様に、肝癌及び肝癌発現過程で有意なCRTI蛋白質の増加が確認された。すなわち、該抗体は、肝癌と正常肝臓の識別および

発現過程の肝臓と正常肝臓の識別が可能であり、肝癌の早期診断等に使用できる ことが確認された。

(実施例9) CRTIのヒトの癌の検出(診断)への利用の検討

(1) 次の9種のヒトの各種癌細胞株を以下の培地で培養した。

①Li21 (ヒト肝癌細胞株) ②LiHM (ヒト肝癌細胞株) ③LiNM (ヒト肝癌細胞株) ④RERF (ヒト肺癌細胞株) ⑤AZ (ヒト胃癌細胞株) ⑥Hecl(ヒト子宮癌細胞株) ⑦Alex (ヒト肝癌細胞株) ⑧MEWO (ヒトメラノーマ) ⑨PaCa (ヒト膵臓癌細胞株) ④、⑤、⑥、⑧及び⑨についてはJCRB (Japanese Cancer Research Resource Bank) から分譲を受けた。これらの①ないし⑨の株については他の株でもよい。

①ないし③及び⑦は、RPMI1640に10%FCSを添加したものを培地に使用した。④ないし⑥、⑧及び⑨は、分譲時に推奨されている培地で培養した。

(2) (1) で培養し、シャーレ面積の80%程度まで増殖した各培養細胞を それぞれ5mlの1x PBSで2回洗浄した後、10cmシャーレ1枚に対して 1mlの2xSDSサンプルバッファーを加え、ラバーポリスマン(住友ベーク ライト製)で攪拌することによりホモジネートしたものを、エッペンドルフチュ ーブに移した後、5分間ボイルし、遠心分離にて不溶性のものを沈殿させた上清 部分をサンプルとして下記の要領でウェスタンブロット解析を行った。

①先に調製したサンプルの5ないし15μ1を10%SDS-PAGE電気泳動にかけた。蛋白質量は、予め同様の電気泳動を行ったゲルをクマシーブリリアントブルーで染色したのち、比色することにより量を求め、量を揃えたものを電気泳動に供した。

②その後、実施例7で作製した抗CRTI抗体を該抽出液と反応させた。二次 抗体としてアルカリフォスファターゼで標識された抗ウサギIgG抗体を反応さ

せ、さらに該アルカリフォスファターゼを基質(NBT、BCID(共にプロメガ製))と反応させ呈色させた(図6)。この結果、肝癌を含む全ての癌発現過程でCRTI蛋白質の発現が確認された。すなわち、該抗体は、ヒトにおいて癌細胞のCRTIの検出が可能であり、癌の診断等に使用できることが確認された。また、実施例8の結果と合わせて、本抗体は、ヒト及びラットでクロスリアクションすることが分かった。

# (実施例10) CRTI遺伝子のラット組織間分布の確認

組織間分布の確認には、Rat MTN Blot™ (クローンテック製)を用いた。この製品は、上述のノーザンブロットハイブリダイゼーションを行うために市販されている、ラット各組織のpolyA RNAをブロットしたメンブランである。このメンブランを『Molecular Cloning Second Edition』(Cold Spring Harbor Laboratory Press、1989)pp7.3-7.84に記載の方法、及び製品取り扱い説明書に従い実施例3で作製したものと同様のCRTI遺伝子プローブを用いてノーザンブロットハイブリダイゼーションを行った。オートラジオグラフィーでは、フィルムにはコダック社のXARフィルム、スクリーンにはデュポン社のライトニングプラス(+)を用いて-80℃で24時間感光させた。結果を図7に示す。結果から明らかなように、CRTI遺伝子は調べた全臓器で発現しており、その中でも特に肝臓、肺で強く発現している。

この結果と実施例3の結果から、各臓器においても該臓器が癌化すれば、CRTI遺伝子の発現が増加することが考えられ、CRTI遺伝子により各臓器の癌の発症及び進行程度のモニターが可能であると考えられる。

また、これより、各職器からのCRTI蛋白質の検出により、該職器の癌の発症及び進行程度のモニターが可能であると考えられる。

(実施例11) CRTI遺伝子のヒト組織間分布の確認

組織間分布の確認には、Human MTN Blot™ (クローンテック製)を用いた。この製品は、上述のノーザンブロットハイブリダイゼーションを行うために市販されている、ヒト各組織のpolyA RNAをブロットしたメンブランである。このメンブランを『Molecular Cloning Second Edition』(Cold Spring Harbor Laboratory Press、1989)pp7.3-7.84に記載の方法、及び製品取り扱い説明書に従い実施例3で作製したものと同様のCRTI遺伝子プローブを用いてノーザンブロットハイブリダイゼーションを行った。オートラジオグラフィーでは、フィルムにはコダック社のXARフィルム、スクリーンにはデュポン社のライトニングプラス(+)を用いて-80℃で24時間感光させた。結果を図8に示す。結果から明らかなように、CRTI遺伝子は調べた全臓器で発現しており、その中でも特に膵臓、肝臓で強く発現している。

この結果と実施例6の結果から、ヒトの各臓器においても該臓器が癌化すれば、CRTI遺伝子の発現が増加することが考えられ、CRTI遺伝子によりヒトの各臓器の癌の発症及び進行程度のモニターが可能であると考えられる。

また、これより、ヒトの各臓器からのCRTI蛋白質の検出により、該臓器の 癌の発症及び進行程度のモニターが可能であると考えられる。

以上の実験結果より、本発明のCRTI又はCRTI遺伝子を肝臓等の組織から検出することで肝癌等の該組織の癌の診断が可能となる。また、CRTI遺伝子の一部又は全部を用いることで肝癌等の癌の発症を遺伝子の発現レベルで診断することが可能となる。また、抗CRTI抗体を用いることで、肝癌等の癌の発症を免疫組織学的に診断することが可能となる。さらに、将来的には該遺伝子や該抗体を用いた癌の治療への応用が期待される。

(実施例12) 肝癌特異的な蛋白質HRPI及びGADIIのアミノ酸配列及

び該蛋白質をコードする遺伝子の決定

- I. HPRI, GADII
- 1. 遺伝子の大量調製

HRPI遺伝子、GADII遺伝子についてそれぞれ以下の操作を行い、遺伝子を大量調整した。

- (1) 実施例1の11. (4) 又は(5) でNZY寒天培地上に形成させたプラークから回収した $\lambda$ ファージをSM溶液に懸濁した。
- (2) (1) の懸濁液50 µ l とY1090 r 大腸菌20 µ l を混合し、37℃、15分間放置した。
  - (3) その後、100μg/mlアンピシリンを含む10mlNZY培地に
- (2) で混合した溶液を移し、37℃で6時間培養した。
  - (4) 8000 r pm、5分間遠心分離し、上清を回収した。
- (5) 該上清に、5M NaClを1ml、ポリエチレングリコール6000 を1.1gを加え、溶かした。
- (6) 該溶液を氷上に1時間置き、その後10000 r p m、4℃で20分間 遠心分離を行った。
  - (7)沈殿を回収し、700µ1のSM溶液に懸濁した。
  - (8) クロロホルムを500μ 1 加えて攪拌し、残った大腸菌を溶かした。
  - (9) 5000 r p m、10分間遠心分離し、水層を回収した。
- (10) これに、1 mg/ml RNaseA、5 mg/ml DNaseI (共にシグマ製)を各 $1 \mu$ lずつ加え、37 Cで1時間放置したのち、20 %ポリエチレングリコール6000 (0.8M NaCl)を600 $\mu$ l加え、氷上に30分間放置した。
- (11) 4℃で、15000rpm、20分間遠心分離した後、沈殿を回収した。
  - (12) この沈殿に500μlのSM溶液、50μlの5M NaCl、50

 $\mu$  1 の 0 . 5 M EDTAを加え、更に、400 $\mu$  1 のフェノールを加えて攪拌し、ファージを溶かして c DNAを遊離させた。

- (13)該溶液を室温で15000rpm、5分間遠心分離した後、水層を回収した。該液に1mlのエタノールを加え、15000rpm、20分間遠心分離し、液層を捨てた。
- (14) 70%エタノール1mlで沈殿を洗浄し、100μlのTE溶液(Tris-Cl pH8.0 10mM、1mM EDTA)に沈殿を溶かし、DNA溶液を得た。
  - 2. HRPI遺伝子のベクターへの挿入

HRPI遺伝子を以下の操作により、ベクターに挿入した。

(1) DNA切断の系を以下のようにし、制限酵素NotI(宝酒造製)によるDNA切断を行った。

DNA溶液 (1. で調製したもの)	20μ1
0. 1 % B S A	1 0 μ 1
0. 1%TritonX100	10μ1
Not I (宝酒造製)	$2 \mu l$
RNaseA (日本ジーン製)	1 μ l
10xH buffer (Takara製)	1 O μ l
滅菌水	47 μ l
合計 1	0 0 μ 1

反応温度37℃

反応時間4時間

(2) その後、0.7%NuSieve(登録商標)GTGアガロース(宝酒造製)電気泳動を行い、1.6kbp付近のDNAを切り出し、このDNAをGENE CLEAN II(登録商標、フナコシ製)を用いて取扱説明書の通り

にDNAを回収した。

(3) DNAを組み込むpBluescriptII (ストラタジーン製) にNotIで切断後脱リン酸化を行った。

①Notlでの切断は、以下の系で行った。

p B l u e s c r i p t I I (1 μ g / μ l) 3 μ l
1 0 x H b u f f e r 2 μ l
0. 1% B S A 2 μ l
0. 1% T r i t o n X 1 0 0 2 μ l
No t I 2 μ l
磁菌水 10 μ l

反応温度37℃

反応時間一晩

②その後、2 µ l 1M Tris pH8.0を加え、1 µ l Bacterial Alkaline Phosphatase (宝酒造製)を加え、65 ℃で1時間放置した。

④2)で得られたDNAと、③で得られたpBluescriptIIを、以下の系で反応させ、DNAをベクターに挿入した。

DNA((2)で調製したもの)	5 μ 1
pBluescriptII NotI切断物 (③で調製したもの)	1 μ 1
10倍ライゲーションバッファー (日本ジーン製)	2 μ 1
T4リガーゼ (日本ジーン製)	1 μ 1
滅菌水	$1.1 \mu 1$

合計 2 0 µ 1

反応温度16℃

反応2時間

3. GADII遺伝子のベクターへの挿入

GADII遺伝子を以下の操作により、ベクターに挿入した。

(1) DNA切断の系を以下のようにし、制限酵素EcoRI(宝酒造製)によるDNA切断を行った。

 DNA溶液 (1. で調製したもの)
 20μ1

 EcoRI (宝酒造製)
 2μ1

 RNaseA (日本ジーン製)
 1μ1

 10xH buffer (宝酒造製)
 10μ1

 滅菌水
 67μ1

合計 1 0 0 µ 1

反応温度37℃

反応時間4時間

- (2) その後、0.7% NuSieve (登録商標) GTGアガロース (宝酒造製) 電気泳動を行い、2.1kbp付近のDNAを切り出し、このDNAをGENE CLEAN II (登録商標、フナコシ製) を用いて取扱説明書の通りにDNAを回収した。
- (3) DNAを組み込むpBluescriptII (ストラタジーン製) に EcoRIで切断後脱リン酸化を行った。
  - ①EcoRIでの切断は、以下の系で行った。

pBluescriptII  $(1 \mu g/\mu I)$  3  $\mu I$  10 xH buffer 2  $\mu I$ 

EcoRI

 $2 \mu 1$ 

滅菌水

 $14\mu$ l

合計 20 µ 1

反応温度37℃

反応時間一晩

②その後、2 µ l 1M Tris pH8. 0を加え、1 µ l Bacterial Alkaline Phosphatase (宝酒造製)を加え、6 5 ℃で1時間放置した。

③その後、フェノール/CHC1。抽出を常法に従い2回行い酵素を失活させた後、エタノール沈殿により精製した後、TE溶液にて100 $\mu$  g /  $\mu$  l に溶かした。

④2)で得られたDNAと、③で得られたpBluescriptIIを、以下の系で反応させ、DNAをベクターに挿入した。

DNA ((2) で調製したもの)

 $5 \mu 1$ 

pBluescriptII EcoRI切断物 (③で調製したもの) 1μl

10倍ライゲーションバッファー (日本ジーン製)

 $2 \mu 1$ 

T4リガーゼ (日本ジーン製)

1 u 1

滅菌水

 $1 1 \mu 1$ 

合計20 μ 1

反応温度16℃

反応2時間

- 4. 遺伝子の大腸菌への導入
- 2. で作製したHRPIを挿入したベクター及び3. で作製したGADIIを 挿入したベクターを、それぞれ常法に従い反応液を全て、E. coliJM10

9コンピテントセル(宝酒造製)に混合し、氷上で30分間、42 $\mathbb{C}$ で45秒間、 氷上で3分間反応させた後、S0 $\mathbb{C}$ 培地900 $\mu$ 1を加え、37 $\mathbb{C}$ 、1時間置き、 ベクターをE. c0 $\mathbb{I}$ i  $\mathbb{J}$ M109に導入した。その後、E. c0 $\mathbb{I}$ i  $\mathbb{J}$ M1098

なお、このHRPI遺伝子を導入した組み換え体大腸菌を通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号)に寄託(受託番号FERM P-15164)、平成8年9月11日国際寄託に移管した(受託番号 FERM BP-5663)。また、GADII遺伝子を導入した組み換え体大腸菌を通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号)に寄託(受託番号FERM P-15165)し、平成8年9月11日国際寄託に移管した(受託番号 FERM BP-5664)。

# 5. 遺伝子の塩基配列の決定

- (1) 4. で回収したE. coliJM109をLB寒天培地(100µg/mlアンピシリン、0. 1mMIPTG、0. 004%X-gal含有)に撒き、37℃で16時間培養した。
- (2) 形成されたコロニーのうち、白色のコロニーを2ml LB培地(100μg/mlアンピシリン含有)に植え、37℃で16時間培養した
- (3) その後、12000 r p m、1分間遠心分離して集菌し、Magic Miniprep (登録商標、プロメガ製) に従いプラスミドDNA溶液を回収した。
- (4)回収したDNAをT7シークエンシングキット(ファルマシア製)に従い、シークエンスし、全塩基配列を決定した。HRPI遺伝子の塩基配列を配列表の配列番号4に、GADII遺伝子の塩基配列を配列表の配列番号6に示す。得られたGADII遺伝子配列に関して、データベースを用いてホモロジー検索

をしたところ、一部においてホモロジーがある配列としてCSAD遺伝子が検索された。CSAD遺伝子は、Biochemica et Biophysica Acta vol. 1262, pp79-8 2(1995)に報告されている。

### 6. アミノ酸配列の決定

5. で決定した塩基配列から、HRPI及びGADIIそれぞれのアミノ酸配列を決定した。HRPIのアミノ酸配列を配列表の配列番号3に、GADIIのアミノ酸配列を配列を配列表の配列番号5に示す。

# II. E F G A D I I

## 1. 完全長遺伝子の単離

完全長遺伝子の単離は『Molecular Cloning Second Edition』Chapter 2に記載の方法に準じて行った。以下にその概要を示す。

- (1) cDNAライブラリーはCLONTECH社のHuman Liver 5'-Stretch plus cDNAライブラリーを使用した。この cDNAライブラリーをC600-大腸菌に接触させた後、0.7%寒天を含むNZY培地に混合し、1.5%寒天を含むNZY培地プレートに撒いた。42℃で6時間培養を行うことでcDNAを大量に含むプラークを形成させた後、このプレート上にニトロセルロースフィルター(イモビロン(登録商標、ミリポア製))を載せ、形成されたプラークを転写した。
- (2) このフィルターを水酸化ナトリウムでプラーク中の c DNA を変性させた。変性の条件は実施例 1 の 7. (1) に記載の条件と同じで行った。
- (3)変性させた c DNAを 75℃で 2 時間熱処理して固定し、ハイブリダイゼーションに用いた。ハイブリダイゼーションに用いたプローブには、II. で塩基配列を決定したラットGADII遺伝子のうち配列表の配列番号 4 の 6 5

番目のAから611番目のGまでをランダムラベリング(ベーリンガーマンハイム製のランダムラベリングキットを使用した)で<sup>32</sup>PーdCTP標識したものを用いた。ハイブリダイゼーションの条件及び洗浄の条件は文献に記載の条件にしたがった。

- (4) ハイブリダイゼーションの結果、フィルターに固定した c DNAから得られたポジティブシグナルに対応するプラークから完全長のヒトGADII遺伝子を得た。
- 2. ヒトGADII遺伝子の塩基配列及びヒトGADIIのアミノ酸配列の決定 ヒトGADII遺伝子の塩基配列の決定はI. と同様の方法で行った。すなわ ち、以下のようにして行った。

## (1) 遺伝子の大量調製

- 1) 1. (1) でNZY寒天培地上に形成させたプラークから回収した  $\lambda$ ファージをSM溶液に懸濁した。
- 2) 1) の懸濁液 5 0 μ l と C 6 0 0 大腸菌 2 0 μ l を混合し、3 7 ℃、1 5 分間放置した。
- 3) その後、10mlNZY培地に2)で混合した溶液を移し、37℃で6時間培養した。
  - 4) 8000 r p m、5分間遠心分離し、上清を回収した。
- 5) 該上清に、5M NaClを1ml、ポリエチレングリコール6000 を1.1gを加え、溶かした。
- 6) 該溶液を氷上に1時間置き、その後10000 r p m、4℃で20分間 遠心分離を行った。
  - 7) 沈殿を回収し、700 µ 1 の S M 溶液に懸濁した。
  - 8) クロロホルムを500μ1加えて攪拌し、残った大腸菌を溶かした。
  - 9) 5000rpm、10分間遠心分離し、水層を回収した。

10) これに、1 mg/ml RNaseA、5 mg/ml DNaseI (共にシグマ社製)を各 $1 \mu$ lずつ加え、37 %で1時間放置したのち、20 %ポリエチレングリコール6000 (0.8M NaCl)を600 $\mu$ l加え、氷上に30分間放置した。

- 11) 4℃で、15000rpm、20分間遠心分離した後、沈殿を回収した。
- 12) この沈殿に $500\mu$ 1のSM溶液、 $50\mu$ 1の5M NaC1、 $50\mu$ 1の0. 5M EDTAを加え、更に、 $400\mu$ 1のフェノールを加えて攪拌し、ファージを溶かしてcDNAを遊離させた。
- 13) 該溶液を室温で15000rpm、5分間遠心分離した後、水層を回収した。該液に1mlのエタノールを加え、15000rpm、20分間遠心分離し、液層を捨てた。
- 14) 70%エタノール1mlで沈殿を洗浄し、100μlのTE溶液 (Tris-Cl pH8.0 10mM、1mM EDTA) に沈殿を溶かし、DNA溶液を得た。
  - (2) ヒトGADII遺伝子のベクターへの挿入

ヒトGADII遺伝子を以下の操作により、ベクターに挿入した。

1) DNA切断の系を以下のようにし、制限酵素EcoRI(宝酒造社製)によるDNA切断を行った。

DNA溶液(1. で調製したもの)	20μ1
EcoRI (宝酒造社製)	2 μ 1
RNaseA (日本ジーン社製)	1 μ 1
10xH buffer (宝酒造社製)	10μ1
滅菌水	67μl
	合計100μ1

反応温度37℃

反応時間4時間

2) その後、0.7%NuSieve (登録商標) GTGアガロース (宝酒造社製) 電気泳動を行い、2.1kbp付近のDNAを切り出し、このDNAをGENE CLEAN II (登録商標、フナコシ社製) を用いて取扱説明書の通りにDNAを回収した。

3) DNAを組み込むpBluescriptII (ストラタジーン社製) にEcoRIで切断後脱リン酸化を行った。

①EcoRIでの切断は、以下の系で行った。

pBluescriptII  $(1 \mu g / \mu 1)$   $3 \mu 1$ 

10xH buffer  $2\mu I$ 

E c o R I 2  $\mu I$ 

滅菌水 14μ1

合計 20μ1

反応温度37℃

反応時間一晩

②その後、2 µ l 1M Tris pH8.0を加え、1 µ l Bacterial Alkaline Phosphatase (宝酒造社製)を加え、65 ℃で1時間放置した。

③その後、フェノール/СНС 1 。抽出を常法に従い 2 回行い酵素を失活させた後、エタノール沈殿により精製した後、TE溶液にて 1 0 0  $\mu$  g  $\mu$  1 に溶かした。

④2)で得られたDNAと、③で得られたpBluescriptIIを、以下の系で反応させ、DNAをベクターに挿入した。

DNA ((2) で調製したもの)

 $5 \mu 1$ 

 p B l u e s c r i p t I I E c o R I 切断物 (③で調製したもの) 1 μ l

 1 0 倍ライゲーションバッファー (日本ジーン社製)
 2 μ l

 T 4 リガーゼ (日本ジーン社製)
 1 μ l

 滅菌水
 1 1 μ l

合計20μ1

反応温度16℃

反応2時間

# (3) 遺伝子の大腸菌への導入

(2) で作製したヒトGADIIを挿入したベクターを、それぞれ常法に従い反応液を全て、E. coliJM109コンピテントセル(宝酒造社製)に混合し、氷上で30分間、42℃で45秒間、氷上で3分間反応させた後、SOC培地900 $\mu$ 1を加え、37℃、1時間置き、ベクターをE. coliJM109に導入した。その後、E. coliJM109を回収した。

なお、このヒトGADII遺伝子を導入した組み換え体大腸菌を h C S A D 2 と名付け通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号)に寄託(受託番号FERM P-15762)し、平成8年9月4日国際寄託に移管した(受託番号 FERM BP-5653)。

#### (4) 遺伝子の塩基配列の決定

- 1) (3) で回収したE. coli JM109をLB寒天培地 (100µg/mlアンピシリン、0.1mMIPTG、0.004%X-gal含有) に撒き、37℃で16時間培養した。
- 2) 形成されたコロニーのうち、白色のコロニーを2ml LB培地 (10 0 μ g/mlアンピシリン含有) に植え、37℃で16時間培養した
  - 3) その後、12000rpm、1分間遠心分離して集菌し、Magic

Miniprep (登録商標、プロメガ製) に従いプラスミドDNA溶液を回収した。

- 4)回収したDNAをDNAシークエンシングキット(ダイターミネーター法、パーキンエルマー社製)を用いてその取扱説明書に従い、シークエンスし、全塩基配列を決定した。塩基配列を配列表の配列番号8に示す。なお、ラットGADII遺伝子とのホモロジー(ラットに対するヒトのホモロジー)は、遺伝子全長で73%、蛋白質コード部分で83%である。ホモロジー計算は、DINASIS ver3.0(日立ソフトウェアエンジニアリング社製)のマキシマムマッチングを用いて行った。
  - (5) アミノ酸配列の決定
- (4) で決定した塩基配列から、ヒトGADIIのアミノ酸配列を決定した。 アミノ酸配列を配列表の配列番号7に示す。ラットGADIIとのホモロジー (ラットに対するヒトのホモロジー) は85%である。

(実施例13) 肝癌の遺伝子発現レベルでの診断の可能性の確認

1. HRPI遺伝子のノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析 HRPI遺伝子のノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析を、『Current Protocols in Molecular Biology』(1987年、Greene Publishing Associa tes and Wiley-Interscience社)Chapter4に記載されているホルムアルデヒド変性ゲル電気泳動を用いる方法に従い行った。用いたpolyA RNAの量は、各サンプルにつき500ngで、①正常肝臓及びDEN投与後7カ月の肝癌のpolyA RNAを用いたもの、②1. で調製した肝癌飼料の全てのpolyA RNAを用いたものの2種類について行った。

(1) 実施例12のI. 2. でpBluescriptII上にのせたHRP I 遺伝子を制限酵素処理にて、ベクターから切り出した。

- (2) その後、制限酵素処理液をアガロースゲル電気泳動にかけて、目的とするHRPI遺伝子を分離した。
- (3) (2) で分離したHRPI遺伝子をGENE CLENE II (登録 商標、フナコシ製) を用いて精製した。
- (4)精製したHRPI遺伝子をランダムプライムドDNAラベリングキット (ベーリンガーマンハイム製)を用いて製品取扱説明書に従い、 $\alpha-P32$  d CTP (アマシャム製)を用いて $^{32}$ P-d CTP標識したHRPI遺伝子プローブを作製した。
- (5) (4) で作製したプローブを用いて、まず正常肝臓と7ヵ月肝癌を用いた系において、ノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析を行った。この結果、肝癌で有意に増加する遺伝子としてHRPI遺伝子が検出された。これよりHRPI遺伝子を用いることで、肝癌と正常肝臓の識別が可能となること、すなわち、肝癌の発症のモニターが可能となること、さらには肝癌の診断が可能であることが判明した。
- (6) 次に、同じプローブを用いて、1. で調製した肝癌飼料全てのpoly A RNAを用いたものを使用した系でノーザンブロットハイブリダイゼーション法解析を行ったところ、発癌誘導に伴いHRPI遺伝子の有意な増加が見られることが判明した(図9)。このことから、HRPI遺伝子を用いて発癌初期の肝癌の識別も可能であること、すなわち肝癌の進行程度のモニターが可能であること、さらには肝癌の早期診断が可能であることが判明した。
- 2. GADII遺伝子のノーザンブロットハイブリダイゼーション法による解析

同様の方法でGADII遺伝子についてもノーザンブロットハイブリダイゼーション法解析を行った。結果を図10に示す。これより、GADII遺伝子を用いることで肝癌と正常肝臓の識別が可能となること、及び発癌初期の肝癌の識別も可能であること、すなわち肝癌の進行程度のモニターが可能となること、さらには肝癌の早期診断が可能であることが判明した。

## (実施例14) HRPI部分蛋白質の発現

#### 1. 組み換え大腸菌の作製

実施例1の8で取得したHRPI遺伝子の部分長クローン(185-299番目のアミノ酸をコードする部分)をヒスチジンタグを導入したpET3aベクター(図3)に組み込んだ後、大腸菌BL21 (DE3) pLysSに導入した。

#### 2. HRPIの作製

- (1) 1. で作製した大腸菌をアンピシリン $100\mu$ g/mlを含むLB培地で培養し、分光光度計(ベックマン製)で測定した濁度が600nmの波長で0.5になった時点で、0.5mMになるようにIPTGを加えHRPI蛋白質の発現誘導を行った。
- (2) 2時間後、大腸菌を回収し、Lysis Bufferに懸濁した後、 ソニケーションし、Beckman Optima XL-80を使用し、50.
   2Tiローターで18000rpm、4℃。15分間遠心分離した。
- (3) この後、沈殿物を6M塩酸グアジニンに溶解し、Ni-アガロース(キアゲン製)を用いて、取扱い説明書の通りに精製した。

#### 3. SDS-PAGE電気泳動

精製された標品のSDS-ポリアクリルアミド電気泳動にかけ、クマシーブリリアントブルーで染色し、精製がうまく行われたことを確認した。結果を図11 に示す。

(実施例15) HRPI全長蛋白質の発現

- 1. HRP I 遺伝子の大量調整
- (1)組み換えベクターの作製

HRPI遺伝子を図12に示されるヒスチジンタグを導入したpBlueBaclIIベクター(インビトロゲン製)に組み込んだ。以下にその詳細を記す。

- 1) まず、実施例12の2. で作製したHRPI遺伝子を挿入したpBluescriptIIベクターを、PCR法(『Current protocols in molecular biology』(Greene Publishing Associates and Wiley-Interscience, 1987) chapter15に記載)により、次の式(1)及び式
- (2) の塩基配列のプライマーを用いて、HRPI遺伝子の第一メチオニン部分をコードする塩基配列をNdeI認識部位として増幅した。
- 5'GAA TTC CAT ATG TTC TAT ATA CAG AG T TCT GAG GC 3' ···式(1)
  5'TCC AGT TAG TGA CGT CTG ATG 3'
  - ・・・式(2)
- 2) 増幅された遺伝子をNdeI及びBamHI (共に宝酒造製) でカタログの条件通りに切断した。
- 3) 別に、実施例12のI. の2. で作製したpBluescriptII上のHRPI遺伝子をBamHI及びSacI (共に宝酒造製) でカタログの条件通りに切断した。各々の切断された遺伝子は、アガロース電気泳動及びGENE
  - CLEAN II(登録商標、フナコシ製)を用いて目的部分のみを精製した。
  - 4) 2) 及び3) でそれぞれ作製した遺伝子をLigation Pack (日本ジーン製) を用いてその取扱説明書に従い連結した。
- 5) EcoRI/NdeI/EcoRIアダプター (5' AATTCCATA TGG 3') をDNA合成機で合成し、T4ポリヌクレオチドキナーゼ (宝酒

造製)を用いて説明書にしたがいリン酸化した。

6) BluescriptIIをEcoRIで切断し、5) で作製したEco RI/NdeI/EcoRIアダプターを切断部位に組み込んだ。

- 7) 6) で作製したベクターのNdeI、SacIを切断し、4) で作製した遺伝子を該部位に組み込んだ。
- 8) 該ベクターを大腸菌 JM109に常法に従い導入し、該ベクターが挿入された大腸菌を、LB培地(アンピシリン100 $\mu$ g/ml含有)で培養した。
- 9) 培養した大腸菌から、Magic Miniprep(プロメガ製、登録商標)を製品説明書に従って用いて、目的のベクターを精製した。
- 10) 該ベクターをNde I で切断後、Ligation Packを使用してNde I Nco I リンカー (5' TATCCATGG 3') と連結し、ベクターの両切端をNco I とした。
- 1 1) 該ベクターのHRPI遺伝子部分のNcoIサイトを制限酵素で切断し、 両端がNcoIであるHRPI遺伝子を作製した。
- 12) これを常法によりアガロース電気泳動後、GENE CLEAN II を用いて目的部分のみを精製した。
- 13)図12に示すヒスチジンタグを導入したpBlueBacIIIベクター(インビトロゲン製)を常法によってNcoIで切断した後、脱リン酸化処理を行った。
- 14) 10) で精製したHRPI遺伝子と11) で作製したベクターとを、Ligation Pack (日本ジーン製) を用いてその取扱説明書に従い連結した。

なお、上記各過程でのベクター又は大腸菌に組み込まれた遺伝子の確認は、挿 入断片の塩基配列を読み取って行った。

### (2) HRPI遺伝子の大量調整

HRPI遺伝子を組み込んだプラスミドを『Molecular Cloning Second Edition』(Cold Spring Harbor Laboratory Press、1989)chapter1に記載の方法で大量調製した。なお、プラスミドの精製には同書記載の超遠心分離を用いたが、その回数は3回行った。

### 2. HRPI全長蛋白質の発現

- (1) 大量調製したプラスミドをリポフェクション法 (DO TAP (登録商標、ベーリンガーマンハイム製)) によってSf9細胞に導入した。
- (2) 得られた組み換え体ウィルスを再びSf9細胞に感染させ、大量発現させた。リポフェクション後のSf9細胞の扱いや、組み換え体ウィルスの作製、蛋白質の大量発現等の方法は、すべてMAXBAC(登録商標、インビトロゲン製)の製品説明書に従い行った。
- (3) HRPIを発現させたSf9細胞はSDS sample bufferに懸濁させ、5分間ボイルした後、SDS-PAGE電気泳動にかけた。その後、クマシーブリリアントブルーで染色した結果、HPRIのバンドが検出された。図<math>13に、SDS-PAGE電気泳動の結果を示す。

(実施例16)GADIIの発現

- 1. GADII遺伝子の大量調整
- (1)組み換えベクターの作製

ラットGADII遺伝子を図3に示されるヒスチジンタグを導入したpET3 aベクターに組み込んだ。以下にその詳細を記す。

①まず、実施例12のI. の3. で作製したGADII遺伝子を挿入したpBluescriptIIベクターを、PCR法(『Current protocols in molecular biology』(Greene Pu

blishing Associates and Wiley-Inters cience, 1987) chapter 15に記載)により、次の式(3)及び式(4)の塩基配列のプライマーを用いて、GADII遺伝子の第一メチオニン部分をコードする塩基配列の前にEcoRIサイトを導入して増幅した。

5'GAA TTC CCC ATG GCT GAC TCA AAA CCA CTC AGA A 3' ···式(3)

5' GCA CTG ACC AGA AAT GGC AC 3'

・・・式(4)

- ②増幅された遺伝子をEcoRI、SacIで切断して切り出した。
- ③別に、GADII遺伝子を挿入したpBluescriptIIのGADI I遺伝子のC末端側に存在する残りの部分をBglIIで切断した。その後、クレノーフラグメントで平滑化した後、SacIで切断して遺伝子を切り出した。
- ④②で切り出した遺伝子と③で切り出した遺伝子とをLigation Pack (日本ジーン製)を用いてその取扱説明書に従い連結し、GADII遺伝子を作製した。
- ⑤図3に示すヒスチジンタグを導入したpET3aベクターをEcoRI、SmaIで切断した後、脱リン酸化処理を行った。
- ⑥④で作製したGADII遺伝子と⑤で作製されたベクターとを、Ligation Pack (日本ジーン製)を用いてその取扱説明書に従い連結した。

なお、上記過程でのベクターに挿入された遺伝子の確認は、挿入断片の塩基配列を読み取って行った。

#### (2) GADII遺伝子の大量調整

GADII遺伝子を組み込んだプラスミドを『Molecular Cloning Second Edition』(Cold Spring Harbor Laboratory Press、1989) chapter1に記載の方法で大量調製した。

#### 2. GADIIの発現

(1) 大量調製したプラスミドを大腸菌BL21 (DE3) pLysSに導入した。

(2) 該大腸菌をアンピシリン $100\mu$ g/mlを含むLB培地で培養し、分光光度計(ベックマン製)で濁度が600nmの波長で0.5になった時点で IPTGを0.5mMになるように加え、GADIIの発現誘導を行った。

### 3. GADIIの精製

- (1) 2時間後、大腸菌を回収し、Lysis Bufferに懸濁した後4 ℃でソニュケーションし、Beckman Optima XL-80を使用し、 50. 2Tiローターで1800rpm、4℃で15分間遠心分離した。
- (3)精製された標品を、10%SDS-PAGE電気泳動にかけ、クマシーブリリアントブルーで染色したところ、56kD付近にバンドが現れ(図14)、得られた蛋白質がGADII蛋白であることが確認された。
- (4) 次に残った精製GADII蛋白質を(3)と同様に2×SDSサンプル バッファーで処理し、5mmゲル厚の10%SDS-PAGE電気泳動にかけ、 泳動終了後ゲルを4℃にて0.25MのKC1で30分間染色を行った。
- (5) 56kD付近の白く染色された目的のバンドをカッターナイフで切り出し、そのバンドをカッターナイフでさらに細かく刻んだ。
- (6) バイオラッド社製のモデル422エレクトロエリュエーターを用い、取り扱い説明書に従い20mAで8時間、蛋白質の溶出を行った。
- (7)溶出された蛋白質を該エレクトロエリュエーターの取扱説明書に従い回収した。蛋白質溶液の保存は-80℃にて行った。

### (実施例17) 抗HRPI抗体の作製

1. 抗HRPI抗体の作製

実施例14で作製したHRPI部分蛋白質を『Antibodies A Laboratory Manual』 (Cold Sprong Harbor Laboratory, 1988) chapter5』に記載の方法にしたがってウサギに免疫し、抗HRPI抗体を作製した。

### 2. ウェスタンブロット

『Current protocols in molecular biology』 (Greene Publishing Associates and Wiley-Interscience, 1987) chapter1に記載の方法にしたがって行った。

- (1) 実施例14で作製したHRPI部分蛋白質及び実施例15で作製したHRPI完全長蛋白質をそれぞれウェスタンブロットを行った。
- (2) その後、抗HRPI抗体を該HRPI部分蛋白質又はHRPI完全長蛋白質とそれぞれ反応させた。二次抗体としてアルカリフォスファターゼで標識された抗ウサギIgG抗体を反応させ、さらに該アルカリフォスファターゼを基質(NBT、BCID(共にプロメガ製))と反応させ呈色させた(図15[A])。これより抗HRPI抗体がHRPIと反応することが確認された。なお、図15[A]では、組み換え体HRPIがヒスチジンタグ分だけ分子量が大きくなっていることが見られる。

### (実施例18) HRPIの肝癌の診断への利用の検討

(1) 実施例1で作製した各種肝癌組織1gを5mlの2xSDS samp le bufferでホモジナイズした後、3分間ボイルすることで肝癌組織抽 出液を得た。

(2) 該抽出液を12.5%SDS-PAGE電気泳動にかけた後、ウェスタンブロットを行った。なお、蛋白質量は、別に同様の電気泳動を行ったゲルをクマシーブリリアントブルーで染色したのち、比色することで揃えた。

(3) その後、実施例17で作製した抗HRPI抗体を該抽出液と反応させた。 二次抗体としてアルカリフォスファターゼで標識された抗ウサギIgG抗体を反応させ、さらに該アルカリフォスファターゼを基質(NBT、BCID(共にプロメガ製))と反応させ呈色させた(図15 [B])。この結果、ノーザンブロットハイブリダイゼーション法の結果と同様に、肝癌及び肝癌発現過程で有意なHRPI蛋白質の増加が確認された。すなわち、該抗体は、肝癌と正常肝臓の識別および発現過程の肝臓と正常肝臓の識別が可能であり、肝癌の発症のモニター、肝癌の早期診断等に使用できることが確認された。

#### (実施例19) 抗GADII抗体の作製

1. 抗GADII抗体の作製

実施例16で作製したGADII蛋白質を『Antibodies A Laboratory Manual』 (Cold Sprong Harbor Laboratory, 1988) chapter5』に記載の方法にしたがってウサギに免疫し、抗HRPI抗体を作製した。

2. ウェスタンブロット

『Current protocols in molecular biology』 (Greene Publishing Associates and Wiley-Interscience, 1987) chapter1に記載の方法にしたがって行った。

- (1) 実施例16で作製、精製したGADII蛋白質をナイロンメンブラン (イモビロンP(ミリポア製))上にウェスタンブロットを行った。
  - (2) その後、抗GADII抗体をメンブラン上のGADII蛋白質と反応さ

せた。二次抗体としてアルカリフォスファターゼで標識された抗ウサギIgG抗体を反応させ、さらに該アルカリフォスファターゼを基質(NBT、BCID(共にプロメガ製))と反応させ、呈色させた。56kDにGADII蛋白質のバンドが検出され、これより抗GADII抗体がGADII蛋白質と反応することが確認された。

### (実施例20) GADII蛋白質の肝癌の診断への利用の検討

- (1) 実施例1で作製した肝癌組織(DEN投与後7ヶ月)及び正常肝臓組織をそれぞれ1gを5mlの2xSDS sample bufferでホモジナイズした後、3分間ボイルすることで肝癌組織抽出液を得た。
- (2) 該抽出液、実施例16で作成したGADIIを12.5%SDS-PAGE電気泳動にかけた後、ウェスタンブロットを行った。なお、蛋白質量は、別に同様の電気泳動を行ったゲルをクマシーブリリアントブルーで染色したのち、比色することで揃えた。
- (3) その後、実施例19で作製した抗GADII抗体を該抽出液と反応させた。二次抗体としてアルカリフォスファターゼで標識された抗ウサギIgG抗体を反応させ、さらに該アルカリフォスファターゼを基質(NBT、BCID(共にプロメガ製))と反応させ呈色させた。この結果、ノーザンブロットハイブリダイゼーション法の結果と同様に、肝癌及び肝癌発現過程で有意なGADII蛋白質の増加が確認された。すなわち、該抗体は、肝癌と正常肝臓の識別および発現過程の肝臓と正常肝臓の識別が可能であり、肝癌の発症のモニター、肝癌の早期診断等に使用できることが確認された。

(実施例21)HRPI遺伝子、GADII遺伝子の組織間分布の確認 組織間分布の確認には、Rat MTN Blot (クローンテック製、登録 商標)を用いた。この製品は、上述のノーザンブロットハイブリダイゼーション

を行うために市販されている、ラット各組織のpolyA RNAをブロットしたメンブランである。このメンブランを『Molecular Cloning Second Edition』(Cold Spring Harbor Laboratory Press、1989)pp7.3-7.84に記載の方法、及び製品取り扱い説明書に従い前述のHRPI遺伝子プローブ及びGAD II遺伝子プローブを用いてそれぞれノーザンブロットハイブリダイゼーションを行った。

HRPI遺伝子プローブの結果を図16に、GADII遺伝子プローブの結果を図17に示す。結果から明らかなように、HRPI遺伝子は肝臓及び腎臓で強く発現していて、他に肺でも発現している。また、GADII遺伝子は肝臓、腎臓で強く発現していて、長さは異なるが肺でも発現している。

本発明のHRPI又はHRPI遺伝子もしくはGADII又はGADII遺伝子を肝臓から検出することで肝癌の進行程度のモニター、肝癌の診断、特に早期肝癌の診断が可能となる。

また、HRPI遺伝子又はGADII遺伝子それぞれの一部又は全部を用いることで肝癌の発症を遺伝子の発現レベルで診断することが可能となる。

また、抗HRPI抗体又は抗GADII抗体を用いることで、肝癌の発症を免疫組織学的に診断することが可能となる。

さらに、将来的には該遺伝子、該遺伝子のアンチセンス遺伝子や該抗体を用いた肝臓癌治療への応用が期待される。

# 【配列表】

配列番号:1

配列の長さ: 267

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質

配列

Met Val Val Val Ala Ala Ala Pro Ser Ala Ala Ser Ala Ala Pro Lys

1 5 10 15

Val Leu Leu Ser Gly Gln Pro Ala Ser Gly Gly Arg Ala Leu Pro

20 25 30

Leu Met Val Pro Gly Pro Arg Ala Ala Gly Ser Glu Ala Ser Gly Thr

35 40 45

Pro Gln Ala Arg Lys Arg Gln Arg Leu Thr His Leu Ser Pro Glu Glu

50 55 60

Lys Ala Leu Arg Arg Lys Leu Lys Asn Arg Val Ala Ala Gln Thr Ala

65 70 75 80

Arg Asp Arg Lys Lys Ala Arg Met Ser Glu Leu Glu Gln Gln Val Val

85 90 95

Asp Leu Glu Glu Glu Asn Gln Lys Leu Gln Leu Glu Asn Gln Leu Leu

100 105 110

Arg Glu Lys Thr His Gly Leu Val Ile Glu Asn Gln Glu Leu Arg Thr

115 120 125

Arg Leu Gly Met Asn Ala Leu Val Thr Glu Glu Val Ser Glu Ala Glu

130 135 140

Ser Lys Gly Asn Gly Val Arg Leu Val Ala Gly Ser Ala Glu Ser Ala 145 150 155 160 Ala Leu Arg Leu Arg Ala Pro Leu Gln Gln Val Gln Ala Gln Leu Ser 165 170 175 Pro Pro Gln Asn Ile Phe Pro Trp Ile Leu Thr Leu Leu Pro Leu Gln 180 185 190 Ile Leu Ser Leu Ile Ser Phe Trp Ala Phe Trp Thr Ser Trp Thr Leu 195 200 205 Ser Cys Phe Ser Asn Val Leu Pro Gln Ser Leu Leu Ile Trp Arg Asn 210 215 220 Ser Gln Arg Ser Thr Gln Lys Asp Leu Val Pro Tyr Gln Pro Pro Phe 225 230 235 240 Leu Cys Gln Trp Gly Pro His Gln Pro Ser Trp Lys Pro Leu Met Asn 245 250 255 Ser Phe Val Leu Thr Met Tyr Thr Pro Ser Leu 260 265

配列番号: 2

配列の長さ: 2520

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA to mRNA

配列

CTCATTTCCT AAACACTCAT TTTGTGAAAT TCCCCAGGTC TGTGTGTATG TGTTCGCTAA 60 CTCTAAACCG GATATGCCAC CAGTTTGATT TTCGGCTGTA CTAGGGACCG ATGTGGCGCC 120

GGACATTATA ACGTGGTCGG GCTATGGTAA CGATCTGTGA GACTCGGTTT GGAAATCTGG 180 CCTGAGAGGA AAGCCTGGCA TTCCGGGTAA AAGTCTCAGC TGTGTGGGGA CGCGTCTGCC 240 GAGGACCCTG GACCCTGGAC TTCAGCAACC GGCTGTCTCT ACCGTCCACC CACCCTAAGG 300 CCCAGCTCGC ACGGCGAACA GCTGGGCAGC CACGCTGGAC ACTCACCCCG CCCGCGTTGA 360 GCCCGCCCC GGGCCTGCAG GACCAATAAA CGATGAATAC AGCCGCGCGT CACGCAAGCA 420 CAGGCCAATT CGCAGACGGG CACGACCCTA GAAAGGCTGG GCGCGGCAGG CGGCCACGGG 480 GCGGTGGCGG CGCTGGCGTA GACGTTTCCT GGCT 514 ATG GTG GTG GCA GCG GCG CCG AGC GCC TCG GCG GCC CCC AAA 562 GTG CTA CTC CTA TCT GGT CAG CCC GCC TCC GGC GGC CGA GCG CTG CCG 610 CTC ATG GTT CCG GGC CCG CGA GCC GCA GGG TCG GAG GCG AGC GGG ACA 658 CCG CAG GCT CGC AAG CGG CAG CGC CTC ACG CAC CTG AGC CCG GAG GAG 706 AAA GCG CTG CGG AGG AAA CTG AAA AAC AGA GTA GCA GCA CAG ACT GCG 754 CGA GAT AGA AAG AAA GCC CGG ATG AGC GAG CTG GAG CAG CAA GTG GTG 802 GAT TTG GAA GAA GAG AAC CAG AAA CTC CAG CTA GAA AAT CAG CTT TTA 850 CGA GAG AAA ACT CAT GGG CTT GTG ATT GAG AAC CAG GAG TTA AGG ACA 898 CGC TTG GGG ATG AAT GCC CTG GTT ACT GAA GAG GTC TCA GAG GCA GAG 946 TCC AAG GGG AAT GGA GTA AGG CTG GTG GCC GGG TCT GCT GAG TCC GCA 994 GCA CTC AGA CTA CGT GCG CCT CTG CAG CAG GTG CAG GCC CAG TTG TCA 1042 CCT CCC CAG AAC ATC TTC CCA TGG ATT CTG ACG CTG TTG CCT CTT CAG 1090 ATT CTG AGT CTG ATA TCC TTT TGG GCA TTC TGG ACA AGT TGG ACC CTG 1138 TCA TGT TTT TCA AAT GTC CTT CCC CAG AGT CTG CTA ATC TGG AGG AAC 1186 TCC CAG AGG TCT ACC CAG AAG GAC CTA GTT CCT TAC CAG CCT CCC TTT 1234 CTC TGT CAG TGG GGA CCT CAT CAG CCA AGC TGG AAG CCA TTA ATG AAC 1282 TCA TTC GTT TTG ACC ATG TAT ACA CCA AGC CTC TAG 1318 TCTTAGAGAT CCCCTCTGAG ACAGAGAGCC AAACTAATGT GGTAGTGAAA ATTGAGGAAG 1378 CACCTCTAAG CTCTTCAGAA GAGGATCACC CTGAATTCAT TGTCTCAGTG AAGAAAGAAC 1438

CTTTGGATGA TGACTTCATT CCCGAGCTGG GCATCTCAAA CCTGCTTTCA TCCAGCCATT 1498 GTCTGAGACC ACCTTCCTGC CTGCTGGATG CTCACAGTGA CTGTGGATAT GAGGGCTCCC 1558 CTTCTCCCTT CAGCGACATG TCTTCTCCAC TTGGTACAGA CCACTCCTGG GAGGACACTT 1618 TTGCCAACGA ACTTTTCCCC CAGCTGATTA GTGTCTAAAG CCACCCACCA CTGGGCTCCT 1678 TCCCTGATCA TCACACTGCC TAGAGGATAG CATAGGCCTG TCTGCTTCAC TAAAAGCCAA 1738 AGTAGAGGCT ATCTGGCCTT ATAAGAATTC CTCTAAAGTA TTTCAAACCT CTTAGATGAC 1798 TTCCAAGTAT TGTCTTTTGA CACTCAGCTG TCTGAGGTCT TCAAAGGTAT TCCAATACTA 1858 CAGCTTTTGA GATTCTCATT ATCTTAAAGG TGGTAGCATG CTCTAAATCA TAGGGAAAGT 1918 CATCTGACAG TTATCGTTCA GCCTGGCTAT GTAGCCGAGG CTAAGCTGAA ACTTGTGACC 1978 CTCTTGACCC CACTCCCAAG TGCTGGACTT TACCAGGTGT GCAGCTCCAC ACCGGCCTCT 2038 TCACATGTCC TGAAGTAGAC ATGAGAGTCA CCAGTTCTTT CTCTCCTCCC CGCCCCACAG 2098 GTTTCTTTTG TTTCCTTCTA CAAGCAGAGA AACAGCAACC TGAGGGGCCT GTCCTTCCTT 2158 ATGTCCAGTT CAAGTGAAGA TCAAGAATCT TTGTAAAATT ATTGGAAATT TACTGTGTAA 2218 ATGCTTGATG GAATCTTCTT GCTAGTGTAG CTTCTAGAAG GTGCTTTCTC CATTTATTTA 2278 AAACTACCCA TGCAATTAAA AAAGCAACGC AGCATCCCCG TTGAATGATT TTAGGGCTGT 2338 TTATCTTTAT CGTTTGCTAG GGGAGTAATT TCTCATCTAA AGTGAGCACA CCACTTTTTT 2398 AAAAGTCAGA GAGCGGCTG GGGATTTAGC TCAGTGGTAG AGCGCTTACC TAGGAAGCGC 2458 AA 2520

配列番号:3

配列の長さ:300

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質

配列

Met	Phe	Tyr	Ile	Gln	Ser	Ser	Glu	Ala	Leu	G1n	Ile	Leu	Lys	Asn	Ser
1				5					10					15	
Leu	Arg	Lys	His	Leu	Pro	Glu	Ser	Leu	Lys	Val	Tyr	Gly	Thr	Val	Phe
			20					25					30		
His	Met	Asn	Gln	Gly	Asn	Pro	Phe	Lys	Leu	Lys	Ala	Val	Val	Asp	Lys
		35					40					45			
Trp	Pro	Asp	Phe	Asn	Thr	Val	Val	Ile	Arg	Pro	Gln	Glu	Gln	Asp	Met
	50					<b>5</b> 5					60				
Thr	Asp	Asp	Leu	Asp	His	Tyr	Asn	Asn	Thr	Tyr	Leu	Ile	Tyr	Ser	Lys
65					70					<b>7</b> 5					80
Asp	Pro	Lys	His	Cys	Gln	Glu	Phe	Leu	G1 y	Ser	Ser	Asp	Val	Thr	Asn
				85					90					95	
Trp	Lys	Gln	His	Leu	Gln	Ile	G1n	Ser	Ser	Gln	Ser	Asp	Leu	Gly	Lys
			100					<b>10</b> 5					110		
Val	Ile	Glu	Asn	Leu	Gly	Ala	Thr	Ser	Leu	Gly	Lys	Val	Lys	His	Lys
		115					120					125			
Gln	Cys	Phe	Leu	Tyr	Met	Val	Ser	His	Thr	Ala	Lys	Lys	Leu	Thr	Pro
	130					135					140				
Ser	Leu	Val	Asp	Ala	Lys	His	Leu	Val	Val	Ser	Ser	Glu	Lys	Pro	Thr
145					150					155					160
Pro	Phe	Asp	His	Gln	Leu	Phe	Lys	Phe	Ala	Arg	Leu	Asp	Val	Lys	His
				165					170					175	
Ala	Ala	Leu	Val	Asn	Ser	Ile	Trp	Tyr	Phe	G1 y	Gly	Asn	Glu	Lys	Ser
			180					185					190		
Gln	Lys	Phe	Ile	Glu	Arg	Cys	Ile	Phe	Thr	Ser	Pro	Ser	Val	Cys	Ile
		195					200					205			

Met	Gly	Pro	Glu	Gly	Thr	Pro	Val	Ser	Trp	Ala	Leu	Met	Asp	His	Thr
	210					215					220				
Gly	Glu	Leu	Arg	Met	Ala	Gly	Thr	Leu	Pro	Lys	Tyr	Arg	His	Gln	Asn
225					230					235					240
Leu	Ile	Tyr	His	Val	Ala	Phe	His	Gln	Val	His	Thr	Leu	Glu	Lys	Leu
				245					250					255	
Gly	Phe	Pro	Met	Tyr	Leu	His	Val	Asp	Lys	Val	Asn	Leu	Thr	Ile	Gln
			260					265					270		
Arg	Met	Ser	Ala	Val	Leu	Gly	Met	Ser	Pro	Cys	Pro	Val	Pro	Gly	Thr
		275					280					285			
Ser	Gly	Thr	Gly	Tyr	Leu	Ser	Lys	Ala	Arg	Lys	Glu				
	290					295					300				

配列番号: 4

配列の長さ:1634

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA to mRNA

## 配列

ACAGATTTAT AGGTATTAGA AGAG ATG TTC TAT ATA CAG AGT TCT GAG GCA CTG

CAG ATT CTG AAG AAT TCC CTA AGG AAG CAC CTC CCT GAG TCC TTA AAG

GTT TAT GGG ACT GTC TTC CAC ATG AAC CAG GGA AAC CCA TTC AAG CTC

150

AAG GCT GTG GTG GAC AAG TGG CCT GAT TTT AAT ACT GTT GTT ATT CGA

CCA CAG GAA CAG GAC ATG ACA GAT GAC CTT GAC CAC TAC AAC ACT

TAC CTA ATT TAT TCC AAG GAT CCC AAG CAC TGT CAG GAA TTC CTT GGC

294

TCA TCA GAC GTC ACT AAC TGG AAA CAA CAT TTG CAG ATC CAA AGT TCA	342
CAG TCA GAC CTG GGC AAA GTG ATA GAA AAC CTT GGA GCC ACT AGC TTG	390
GGC AAG GTC AAG CAT AAG CAG TGC TTT CTC TAT ATG GTA TCT CAT ACA	438
GCA AAG AAA CTG ACT CCT TCC TTG GTG GAT GCA AAG CAC TTA GTA GTC	<b>4</b> 86
AGC AGT GAG AAA CCC ACA CCT TTT GAC CAT CAG TTA TTC AAA TTT GCC	534
CGC CTG GAT GTT AAG CAT GCT GCA TTG GTG AAT AGC ATC TGG TAT TTT	582
GGT GGC AAT GAG AAA AGC CAG AAG TTC ATT GAA CGC TGT ATC TTT ACC	630
TCT CCC AGC GTC TGT ATT ATG GGC CCT GAG GGG ACC CCT GTG TCC TGG	678
GCC CTG ATG GAT CAC ACT GGA GAA CTA AGA ATG GCA GGC ACC TTG CCT	726
AAG TAC CGG CAC CAG AAC CTC ATT TAC CAT GTT GCT TTT CAC CAG GTC	774
CAT ACA CTA GAG AAG CTG GGC TTT CCC ATG TAT TTA CAT GTG GAT AAG	822
GTT AAC CTC ACC ATT CAG AGA ATG TCT GCT GTG CTG GGC ATG TCC CCA	870
TGC CCT GTA CCT GGA ACC AGT GGA ACT GGG TAC CTC TCT AAA GCC AGA	918
AAA GAG TGA GAGGGGGACT GCACTTGTAG ATGGAGAAAT GGCTGAGTGA ACAGAGAGAA	977
GTGAACTGTC ATTAGGGTGG TGTGTGTTTC TAGAGAGCAG GGTTGCATCA CACTGAGCTG	1037
CACACAGTTT CTTCGCCCTC ACATTGCTCA TGCTCTTAAT TCCATTTCTC AGCATACAGA	1097
AGGCCACCAT GTCCTGCTCC CACATTCTCA GGATTCCTGT AACACATTTG GCTAAATTGT	1157
ACTCTCTCCT ATTCATTTTG CAGGCTCATT GATCCATGGC TATTAGTCAG TAGGTTTGTT	1217
TTGTGACCTG ACCCCCACA ACCCTGCACA CAGGCATACT TCCTCTGGCT TTCTGTAGCT	1277
TTGCTTTTAT GGGTTGGAGA AGTTTGTTCT CATGTCACTC ACCAGACATT AAATTGTTAA	1337
TATGTAAAAA CTACTATACA TGCAAACACA GATACACAGT ATGTGTGGTA CAACTGTAAG	1397
AATTGTTAGA AAAGAGACTA GAGCTCAGCA AGTAAATGTG CCTGCAGTCA AGCCTGGTAA	1457
CCTGAATTTG ATTCCTGGGA ACCACATTGT AAAAGGAGAG AATCTATTCC ATCGACTTGT	1517
CCTCTAACCT CCCCAGGTAT GGGGCGCATG TGCACACAC AATAAGTAAA TGTAATCTTT	1577
AAACAGTTAA AAAGACTAAC TGGTGATCTT TGAGACTAGA TTTGTATTTT TTTTTTC	1634

配列番号:5

配列の長さ:506

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質

配列

Met Ala Asp Ser Lys Pro Leu Arg Thr Leu Asp Gly Asp Pro Val Pro

1 5 10 15

Val Glu Ala Leu Leu Arg Asp Val Phe Gly Ile Val Val Asp Glu Ala
20 25 30

Ile Arg Lys Gly Thr Asn Ala Ser Glu Lys Val Cys Glu Trp Lys Glu
35 40 45

Pro Glu Glu Leu Lys Gln Leu Leu Asp Leu Glu Leu Gln Ser Gln Gly
50 55 60

Glu Ser Arg Glu Arg Ile Leu Glu Arg Cys Arg Ala Val Ile His Tyr
65 70 75 80

Ser Val Lys Thr Gly His Pro Arg Phe Phe Asn Gln Leu Phe Ser Gly
85 90 95

Leu Asp Pro His Ala Leu Ala Gly Arg Ile Ile Thr Glu Ser Leu Asn 100 105 110

Thr Ser Gln Tyr Thr Tyr Glu Ile Ala Pro Val Phe Val Leu Met Glu
115 120 125

Glu Glu Val Leu Lys Lys Leu Arg Ala Leu Val Gly Trp Asn Thr Gly
130 135 140

Asp Gly Val Phe Cys Pro Gly Gly Ser Ile Ser Asn Met Tyr Ala Ile 145 150 155 160

Asn	Leu	Ala	Arg	Phe	Gln	Arg	Tyr	Pro	Asp	Cys	Lys	Gln	Arg	G1 y	Leu
				165					170					175	
Arg	Ala	Leu	Pro	Pro	Leu	Ala	Leu	Phe	Thr	Ser	Lys	Glu	Cys	His	Tyr
			180					185					190		
Ser	Ile	Thr	Lys	Gly	Ala	Ala	Phe	Leu	Gly	Leu	Gly	Thr	Asp	Ser	Val
		195					200					205			
Arg	Val	Val	Lys	Ala	Asp	Glu	Arg	Gly	Lys	Met	Ile	Pro	Glu	Asp	Leu
	210					215					220				
Glu	Arg	Gln	Ile	Ser	Leu	Ala	Glu	Ala	Glu	Gly	Ser	Val	Pro	Phe	Leu
225					230					235					240
Val	Ser	Ala	Thr	Ser	Gly	Thr	Thr	Val	Leu	Gly	Ala	Phe	Asp	Pro	Leu
				245					250					255	
Asp	Ala	Ile	Ala	Asp	Val	Cys	G1n	Arg	His	Gly	Leu	Trp	Leu	His	Val
			260					265					270		
Asp	Ala	Ala	Trp	Gly	Gly	Ser	Val	Leu	Leu	Ser	Arg	Thr	His	Arg	His
		275					280					285			
Leu	Leu	Asp	Gly	Ile	G1n	Arg	Ala	Asp	Ser	Val	Ala	Trp	Asn	Pro	His
	290					295					300				
Lys	Leu	Leu	Ala	Ala	Gly	Leu	Gln	Cys	Ser	Ala	Leu	Leu	Leu	Arg	Asp
305					310					315					320
Thr	Ser	Asn	Leu	Leu	Lys	Arg	Cys	His	Gly	Ser	Gln	Ala	Ser	Tyr	Leu
				<b>32</b> 5					330					<b>33</b> 5	
Phe	Gln	Gln	Asp	Lys	Phe	Tyr	Asn	Val	Ala	Leu	Asp	Thr	Gly	Asp	Lys
			340					345					350		
Val	Val	G1n		Gly	Arg	Arg	Val		Cys	Leu	Lys	Leu		Leu	Met

Trp Lys Ala Gln Gly Gly Gln Gly Leu Glu Trp Arg Ile Asp Gln Ala Phe Ala Leu Thr Arg Tyr Leu Val Glu Glu Ile Lys Lys Arg Glu Gly Phe Glu Leu Val Met Glu Pro Glu Phe Val Asn Val Cys Phe Trp Phe Val Pro Pro Ser Leu Arg Gly Lys Lys Glu Ser Pro Asp Tyr Ser Gln Arg Leu Ser Gln Val Ala Pro Val Leu Lys Glu Arg Met Val Lys Lys Gly Thr Met Met Ile Gly Tyr Gln Pro His Gly Thr Arg Ala Asn Phe Phe Arg Met Val Val Ala Asn Pro Ile Leu Val Gln Ala Asp Ile Asp Phe Leu Leu Gly Glu Ala Gly Ala Ser Gly Pro Gly Pro Val Ser Cys Phe Leu Ser Leu Pro His Pro Ser Ser Ala 

配列番号:6

配列の長さ:2121

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA to mRNA

配列

CGC	GCTC	TGA	ACCC	GTCG	TC T	GAAC	CCTC	T CT	GAAC	CTTC	CTG	AAGC	TGG	AAGA	TTTCA	.C 60
CCT	G AT	G GC	T GA	C TC	A AA	A CC.	A CT	C AG	A AC	C CT	G GA	T GG	G GA	с сс	T GTG	109
CCT	GTG	GAG	GCT	TTG	CTC	CGG	GAC	GTG	TTT	GGG	ATT	GTC	GTA	GAT	GAG	157
GCC	ATT	CGG	AAG	GGG	ACC	AAT	GCC	TCT	GAG	AAG	GTC	TGC	GAA	TGG	AAG	205
GAG	CCT	GAA	GAG	СТС	AAG	CAG	CTG	CTG	GAC	TTG	GAG	CTG	CAG	AGC	CAG	253
GGC	GAG	TCT	AGG	GAG	CGG	ATC	CTG	GAG	CGC	TGC	CGG	GCT	GTG	ATT	CAT	301
TAC	AGT	GTC	AAG	ACT	GGT	CAC	CCC	CGG	TTC	TTC	AAC	CAG	CTC	TTC	TCA	349
GGA	TTA	GAT	CCC	CAT	GCT	CTG	GCC	GGG	CGC	ATC	ATT	ACG	GAG	AGC	CTC	397
AAT	ACC	AGC	CAG	TAC	ACA	TAT	GAG	ATT	GCC	CCC	GTG	TTT	GTG	CTC	ATG	445
GAA	GAG	GAG	GTG	CTG	AAG	AAA	CTC	CGT	GCC	CTT	GTG	GGC	TGG	AAC	ACT	493
GGG	GAT	GGG	GTC	TTC	TGT	CCT	GGT	GGT	TCC	ATC	TCT	AAC	ATG	TAC	GCC	541
ATA	AAC	CTG	GCC	CGC	TTT	CAG	CGC	TAC	CCA	GAC	TGC	AAG	CAG	AGG	GGC	589
CTC	CGG	GCC	CTG	CCA	CCC	TTG	GCC	CTC	TTC	ACT	TCA	AAG	GAG	TGC	CAC	637
TAC	TCC	ATC	ACC	AAG	GGA	GCT	GCT	<b>TT</b> T	CTG	GGA	CTT	GGC	ACC	GAC	AGT	685
GTC	CGA	GTG	GTC	AAG	GCT	GAT	GAG	AGA	GGG	AAG	ATG	ATC	CCT	GAG	GAT	733
CTG	GAG	AGG	CAG	ATC	AGT	CTG	GCA	GAG	GCT	GAG	GGC	TCG	GTG	CCA	TTT	781
CTG	GTC	AGT	GCC	ACC	TCT	GGT	ACC	ACC	GTG	CTA	GGG	GCC	TTT	GAC	CCC	829
CTG	GAT	GCA	ATT	GCC	GAT	GTT	TGC	CAG	CGT	CAC	GGG	CTG	TGG	TTA	CAC	877
GTG	GAT	GCC	GCC	TGG	GGT	GGG	AGC	GTC	CTG	CTG	TCC	CGG	ACA	CAC	AGG	925
CAT	CTC	CTG	GAT	GGG	ATC	CAG	AGG	GCT	GAC	TCC	GTG	GCC	TGG	AAC	CCT	973
CAC	AAG	CTT	CTC	GCC	GCG	GGG	CTG	CAG	TGC	TCT	GCT	CTT	CTT	CTC	CGG	1021
GAC	ACC	TCG	AAC	CTG	CTC	AAG	CGC	TGC	CAC	GGG	TCC	CAG	GCC	AGC	TAC	1069
CTC	TTC	CAG	CAA	GAC	AAG	TTC	TAC	AAC	GTG	GCT	CTG	GAC	ACC	GGA	GAC	1117
AAG	<b>G</b> TG	GTG	CAG	TGT	GGC	CGC	CGC	GTG	GAC	TGT	CTG	AAG	CTG	TGG	CTC	1165
ATG	TGG	AAG	GCG	CAG	GGT	GGG	CAA	GGG	CTG	GAG	TGG	CGC	ATC	GAC	CAG	1213
GCC	ТТТ	CCT	CTC	ACT	CCC	TAC	ፐፐር	GTG	CAG	GAG	ATA	ΔΔΔ	AAG	CGG	GAA	1261

GGA TTT GAG TTG GTC ATG GAG CCC GAG TTC GTC AAC GTG TGC TTC TGG	1309
TTT GTG CCT CCC AGC CTG CGG GGG AAG AAG GAG AGC CCA GAT TAC AGC	1357
CAG AGG CTG TCT CAG GTG GCC CCT GTG CTC AAG GAG CGC ATG GTG AAG	1405
AAG GGA ACC ATG ATG ATC GGC TAC CAG CCC CAT GGG ACC CGG GCC AAC	1453
TTC TTC CGA ATG GTG GTG GCC AAC CCC ATA CTG GTC CAG GCC GAT ATA	1501
GAC TTC CTT CTG GGC GAG GCT GGA GCG TCT GGG CCA GGA CCT GTG AGC	1549
TGC TTC CTC TCT CTG CCC CAC CCA AGC TCT GCA TAA GCTCCTG GGTTCCCA	AA 1602
AGCGACCTTT CTAGGAAACA GTGGCCTTGA CTGTGTGAGC CCCCACACAC TAACTCTCC	T 1662
AGCTAAGTAT TGGCTGCCAG ACGGTGTCTA AGCACACTAC AGTCTGTTCT TACGAAATG	T 1722
GCTTCTTTTA AGTCGGTCAT AGTGGTACAC ACCGTTAATA CCAGCACTGG GGAGGCAGA	G 1782
GCAGACACAA GCAGATCTCT TGAGTTTGAG GCCAGCCTGG TCTACAGAGC TGGCCTACA	C 1842
AGAAAAAAA CCTGTCTCAA AAAAAAAGAA AGGAAGGAAG AAAGAAAGGA AAAGAAAGA	A 1902
ATATTTTTCA TTAAGATTAT GTCTATAAAA AATTGTTATT AATATGAGAG ATATGGTAC	G 1962
ATGTATTAAG AAAGCTAGAT ATGGGGGTTG GGGATTTAGC TCAGTGGTAG AGCCCTTGC	C 2022
TAGGAAGCGC AAGGCCCTGG GTTCGGTCCC CAGCTTCGAA AAAAAGGAAC CACAAAAAA	A 2082
ACGGCCCGCT CTAGAACTAG TGGATCCCCC GGCCTGCAG	2121

配列番号:7

配列の長さ: 493

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質

配列

Met Ala Asp Ser Glu Ala Leu Pro Ser Leu Ala Gly Asp Pro Val Ala 1 5 10 15

Val Glu Ala Leu Leu Arg Ala Val Phe Gly Val Val Val Asp Glu Ala

			20	)				25					30		
Ile	Gln	Lys	G1y	Thr	Ser	Val	Ser	Gln	Lys	Val	Cys	Glu	Trp	Lys	Glu
		35					40					45			
Pro	Glu	Glu	Leu	Lys	Gln	Leu	Leu	Asp	Leu	G1u	Leu	Arg	Ser	Gln	Gly
	50					55					60				
Glu	Ser	G1n	Lys	Gln	Ile	Leu	Glu	Arg	Cys	Arg	Ala	Val	Ile	Arg	Tyr
65					70					75					80
Ser	Val	Lys	Thr	Gly	His	Pro	Arg	Phe	Phe	Asn	Gln	Leu	Phe	Ser	Gly
				85					90					95	
Leu	Asp	Pro	His	Ala	Leu	Ala	Gly	Arg	Ile	Ile	Thr	Glu	Ser	Leu	Asn
			100					105					110		
Thr	Ser	Gln	Tyr	Thr	Tyr	Glu	Ile	Ala	Pro	Val	Phe	Val	Leu	Met	Glu
		115					120					125			
Glu	G1u	Val	Leu	Arg	Lys	Leu	Arg	Ala	Leu	Val	Gly	Trp	Ser	Ser	Gly
	130					135					140				
Asp	Gly	Ile	Phe	Cys	Pro	Gly	Gly	Ser	Ile	Ser	Asn	Met	Tyr	Ala	Val
145					150					155					160
Asn	Leu	Ala	Arg	Tyr	Gln	Arg	Tyr	Pro	Asp	Cys	Lys	Gln	Arg	Gly	Leu
				165					170					175	
Arg	Thr	Leu	Pro	Pro	Leu	Ala	Leu	Phe	Thr	Ser	Lys	Glu	Cys	His	Tyr
			180					185					190		
Ser	Ile	Gln	Lys	Gly	Ala	Ala	Phe	Leu	Gly	Leu	Gly	Thr	Asp	Ser	Val
		195					200					205			
Arg	Val	Val	Lys	Ala	Asp	Glu	Arg	Gly	Lys	Met	Val	Pro	Glu	Asp	Leu
	210					215					220				
Glu	Arg	Gln	Ile	Gly	Met	Ala	Glu	Ala	Glu	Gly	Ala	Val	Pro	Phe	Leu

225					230					235					240
Val	Ser	Ala	Thr	Ser	G1y	Thr	Thr	Val	Leu	Gly	Ala	Phe	Asp	Pro	Leu
				245					250					255	
Glu	Ala	Ile	Ala	Asp	Val	Cys	Gln	Arg	His	Gly	Leu	Trp	Leu	His	Val
			260					265					270		
Asp	Ala	Ala	Trp	Gly	Gly	Ser	Val	Leu	Leu	Ser	Gln	Thr	His	Arg	His
		275					280					285			
Leu	Leu	Asp	Gly	Ile	Gln	Arg	Ala	Asp	Ser	Val	Ala	Trp	Asn	Pro	His
	290					295					300				
Lys	Leu	Leu	Ala	Ala	Gly	Leu	Gln	Cys	Ser	Ala	Leu	Leu	Leu	Gln	Asp
305					310					315					320
Thr	Ser	Asn	Leu	Leu	Lys	Arg	Cys	His	Gly	Ser	Gln	Ala	Ser	Tyr	Leu
				325					330					335	
Phe	Gln	G1n	Asp	Lys	Phe	Tyr	Asp	Val	Ala	Leu	Asp	Thr	Gly	Asp	Lys
			340					345					350		
Val	Val	Gln	Cys	Gly	Arg	Arg	Val	Asp	Cys	Leu	Lys	Leu	Trp	Leu	Met
		355					360					365			
Trp	Lys	Ala	Gln	Gly	Asp	Gln	Gly	Leu	Glu	Arg	Arg	Ile	Asp	G1 n	Ala
	370					375					380				
Phe	Val	Leu	Ala	Arg	Tyr	Leu	Val	Glu	Glu	Met	Lys	Lys	Arg	G1u	Gly
385					390					395					400
Phe	Glu	Leu	Val	Met	Glu	Pro	Glu	Phe	Val	Asn	Val	Cys	Phe	Trp	Phe
				<b>40</b> 5					410					415	
Val	Pro	Pro	Ser	Leu	Arg	Gly	Lys	Gln	Glu	Ser	Pro	Asp	Tyr	His	Glu
			420					425					430		
Arg	Leu	Ser	Lys	Val	Ala	Pro	Val	Leu	Lys	Glu	Arg	Met	Val	Lys	Glu

435 440 445

Gly Ser Met Met Ile Gly Tyr Gln Pro His Gly Thr Arg Gly Asn Phe

450 455 460

Phe Arg Val Val Ala Asn Ser Ala Leu Thr Cys Ala Asp Met Asp

465 470 475 480

Phe Leu Leu Asn Glu Leu Glu Arg Leu Gly Gln Asp Leu

485 490

配列番号:8

配列の長さ:1926

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA to mRNA

#### 配列

60 CGGCGCGCCT GTAATCCCAG CACTCTGGGA GACCGAGATT CTTGGTTGAT GCAAATCAAA TAGAGATCCT G ATG GCT GAC TCA GAA GCA CTC CCC TCC CTT GCT GGG GAC 110 158 GAT GAG GCC ATT CAG AAA GGA ACC AGT GTC TCC CAG AAG GTC TGT GAG 206 TGG AAG GAG CCT GAG GAG CTG AAG CAG CTG GAT TTG GAG CTG CGG 254 AGC CAG GGC GAG TCA CAG AAG CAG ATC CTG GAG CGG TGT CGG GCT GTG 302 ATT CGC TAC AGT GTC AAG ACT GGT CAC CCT CGG TTC TTC AAC CAG CTC 350 TTC TCT GGG TTG GAT CCC CAT GCT CTG GCC GGG CGC ATT ATC ACT GAG 398 AGC CTC AAC ACC AGC CAG TAC ACA TAT GAA ATC GCC CCC GTG TTT GTG 446 CTC ATG GAA GAG GAG GTG CTG AGG AAA CTG CGG GCC CTG GTG GGC TGG 494 AGC TCT GGG GAC GGA ATC TTC TGC CCT GGT GGC TCC ATC TCC AAC ATG 542

TAT	GCT	GTA	AAT	CTG	GCC	CGC	TAT	CAG	CGC	TAC	CCG	GAT	TGC	AAG	CAG	590
AGG	GGC	СТС	CGC	ACA	CTG	CCG	CCC	CTG	GCC	CTA	TTC	ACA	TCG	AAG	GAG	638
TGT	CAC	TAC	TCC	ATC	CAG	AAG	GGA	GCT	GCG	TTT	CTG	GGA	CTT	GGC	ACC	686
GAC	AGT	GTC	CGA	GTG	GTC	AAG	GCT	GAT	GAG	AGA	GGG	AAA	ATG	GTC	CCC	734
GAG	GAT	CTG	GAG	AGG	CAG	ATT	GGT	ATG	GCC	GAG	GCT	GAG	GGT	GCT	GTG	782
CCG	TTC	CTG	GTC	AGT	GCC	ACC	TCT	GGC	ACC	ACT	GTG	CTA	GGG	GCC	TTT	830
GAC	CCC	CTG	GAG	GCA	ATT	GCT	GAT	GTG	TGC	CAG	CGT	CAT	GGG	CTA	TGG	878
CTG	CAT	GTG	GAT	GCT	GCC	TGG	GGT	GGG	AGC	GTC	CTG	CTG	TCA	CAG	ACA	926
CAC	AGG	CAT	CTC	CTG	GAT	GGG	ATC	CAG	AGG	GCT	GAC	TCT	GTG	GCC	TGG	974
AAT	CCC	CAC	AAG	CTC	CTC	GCA	GCA	GGC	CTG	CAA	TGC	TCT	GCA	CTT	CTT	1022
CTC	CAG	GAT	ACC	TCG	AAC	CTG	CTC	AAG	CGC	TGC	CAT	GGG	TCC	CAG	GCC	1070
AGC	TAC	CTT	TTC	CAG	CAG	GAC	AAG	TTC	TAC	GAT	GTG	GCT	CTG	GAC	ACG	1118
GGA	GAC	AAG	GTG	GTG	CAG	TGT	GGC	CGC	CGT	GTG	GAC	TGT	CTG	AAG	CTG	1166
TGG	CTC	ATG	TGG	AAG	GCA	CAG	GGC	GAT	CAA	GGG	CTG	GAG	CGG	CGC	ATC	1214
GAC	CAG	GCC	TTT	GTC	CTT	GCC	CGG	TAC	CTG	GTG	GAG	GAA	ATG	AAG	AAG	1262
CGG	GAA	GGG	TTT	GAG	CTA	GTC	ATG	GAG	CCT	GAG	TTT	GTC	AAT	GTG	TGT	1310
TTC	TGG	TTC	GTA	CCC	CCC	AGC	CTG	CGA	GGG	AAG	CAG	GAG	AGT	CCA	GAT	1358
TAC	CAC	GAA	AGG	CTG	TCA	AAG	GTG	GCC	CCC	GTG	CTC	AAG	GAG	CGC	ATG	1406
GTG	AAG	GAG	GGC	TCC	ATG	ATG	ATT	GGC	TAC	CAG	CCC	CAC	GGG	ACC	CGG	1454
GGC	AAC	TTC	TTC	CGT	GTG	GTT	GTG	GCC	AAC	TCT	GCA	CTG	ACC	TGT	GCT	1502
GAT	ATG	GAC	TTC	CTC	CTC	AAC	GAG	CTG	GAG	CGG	CTA	GGC	CAG	GAC	CTG	1550
TGA	GCC1	TCTC	TG T	CTTG	CTGC	C GG	ССТТ	`GATA	CCA	CCCC	TCA	CCCG	CAGA	.GT		1603
CACT	GCAT	TC C	CTCC	CAGC	C TT	TGAG	GCCG	GGT	GCAG	TGG	CTCA	CGCC	TG T	AATC	CCAGC	1663
ACTT	TGGG	AG G	CCGA	.GGCG	G GT	GGAT	CACT	TGA	.G <b>GT</b> C	AGG	AGTT	CGAG	AC C	AGCC	TGGCC	1723
AATA	AGGT	GA A	ACCC	TGTC	т ст	ACTA	AAAA	TAC	AAAA	TTA	AGCC	GAGC	AT G	GTGG	CCTGT	1783
GCCT	GTAA	AC C	CAGC	TACT	C AG	GAGG	TTGG	GGC	AGAA	TTG	CTTG	AACC	CA G	GGGG	CAGAG	1843

GTTGCAGTGA	GCCGAGATTG	CACCCCTGCA	CTCCAGGCTG	GGCAACAGTA	CGAGACTCTG	1903
TTCCAAAAAA	AATAAAAAAG	CCG				1926

PCT/JP96/02654

WO 97/10333

### 請求の範囲

- 1. 配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列で表される蛋白質。
- 2. 配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されているアミノ酸であって、かつ該蛋白質の肝臓組織における発現が、正常細胞に比べてガン細胞において増加していることを特徴とする蛋白質。
- 3. サブトラクション法によって検出されうるレベルにて、該蛋白質をコードするmRNAが正常細胞に比べてガン細胞において増加していることを特徴とする請求項2に記載の蛋白質。
- 4. 請求項1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を含んでなるDNA。
- 5. 請求項1~3のいずれか一つに記載の蛋白質の少なくとも一部をコードする塩基配列を含んでなるDNAであって、かつ該DNAが該蛋白質の全部をコードするRNAとハイブリダイズすることを特徴とするDNA。
- 6. 配列表の配列番号2で表される塩基配列を含むDNA。
- 7. 配列表の配列番号2で表される塩基配列の500番目のAから2520番目のAまでの塩基配列を含むDNA。
- 8. 配列表の配列番号2で表される塩基配列の515番目のAから1315番目のCまでの塩基配列を含むDNA。
- 9. 配列表の配列番号2で表される塩基配列の1番目のCから499番目のTまでの塩基配列を含むDNA。
- 10. 請求項1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。
- 11. 請求項1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。

12. 配列表の配列番号2で表される塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。

- 13. 配列表の配列番号2で表される塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。
- 14. 化学修飾された請求項4~13のいずれか一つに記載のDNA。
- 15. 請求項4~13のいずれか一つに記載のDNAのアンチセンスDNA。
- 16. 請求項1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を含んでなるRNA。
- 17. 請求項1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRNA。
- 18. 請求項1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のう ちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRNA。
- 19. 化学修飾された請求項16~18のいずれか一つに記載のRNA。
- 20. 請求項16~18のいずれか一つに記載のRNAのアンチセンスRNA。
- 21. 請求項1~3のいずれか一つに記載の蛋白質に特異的に反応する抗体。
- 22. ヒトCRTI及びラットのCRTIに反応することを特徴とする請求項 21に記載の抗体。
- 23. 請求項1~3のいずれかに記載の蛋白質を検出する方法であって、請求項21又は22に記載の抗体を用いる方法。
- 24. 哺乳動物の組織中に存在する請求項1~3のいずれか一つに記載の蛋白質を請求項21又は22に記載の抗体を用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法。
- 25. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする請求項24に記載のガンの検出方法。
- 26. 請求項1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを検出する方法であって、請求項4~14のいずれかに記載のDNAをプローブとして

用いることを特徴とする検出方法。

27. 哺乳動物の組織中に存在する請求項1~3のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを請求項4~14のいずれかに記載のDNAをプローブとして用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法。

- 28. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする請求項27に記載のガンの検出方法。
- 29. 配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列で表される蛋白質。
- 30. 配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されているアミノ酸であって、かつ該蛋白質の 肝臓組織における発現が、正常細胞に比べてガン細胞において増加していること を特徴とする蛋白質。
- 31. サブトラクション法によって検出されうるレベルにて、該蛋白質をコードするmRNAが正常細胞に比べてガン細胞において増加していることを特徴とする請求項30に記載の蛋白質。
- 32. 請求項29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を含んでなるDNA。
- 33. 請求項29~31のいずれか一つに記載の蛋白質の少なくとも一部をコードする塩基配列を含んでなるDNAであって、かつ該DNAが該蛋白質の全部をコードするRNAとハイブリダイズすることを特徴とするDNA。
- 34. 配列表の配列番号4で表される塩基配列を含むDNA。
- 35. 配列表の配列番号4で表される塩基配列の25番目のAから924番目のGまでの塩基配列を含むDNA。
- 36. 請求項29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。

37. 請求項29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。

- 38. 配列表の配列番号4で表される塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。
- 39. 配列表の配列番号4で表される塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。
- 40. 化学修飾された請求項32~39のいずれか一つに記載のDNA。
- **41.** 請求項32~39のいずれか一つに記載のDNAのアンチセンスDNA。
- 42. 請求項29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を含んでなるRNA。
- 43. 請求項29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRNA。
- 44. 請求項29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRNA。
- 45. 化学修飾された請求項42~44のいずれか一つに記載のRNA。
- **46.** 請求項**42~44のいずれか**一つに記載の**RNAのアンチセンスRNA**。
- 47. 請求項29~31のいずれか一つに記載の蛋白質に特異的に反応する抗体。
- 48. 請求項29~31のいずれかに記載の蛋白質を検出する方法であって、請求項47に記載の抗体を用いる方法。
- 49. 哺乳動物の組織中に存在する請求項29~31のいずれか一つに記載の 蛋白質を請求項47に記載の抗体を用いて検出することを特徴とする、ガンの検 出方法。

50. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする請求項49に記載のガンの検出方法。

- 51. 請求項29~31のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを 検出する方法であって、請求項32~40のいずれかに記載のDNAをプローブ として用いることを特徴とする検出方法。
- 52. 哺乳動物の組織中に存在する請求項29~31のいずれか一つに記載の 蛋白質をコードするRNAを請求項32~40のいずれか一つに記載のDNAを プローブとして用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法。
- 53. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする請求項52に記載のガンの検出方法。
- 54. 配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列で表される蛋白質。
- 55. 配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されているアミノ酸であって、かつ該蛋白質の 肝臓組織における発現が、正常細胞に比べてガン細胞において増加していること を特徴とする蛋白質。
- 56. サブトラクション法によって検出されうるレベルにて、該蛋白質をコードするmRNAが正常細胞に比べてガン細胞において増加していることを特徴とする請求項55に記載の蛋白質。
- 57. 請求項54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を含んでなるDNA。
- 58. 請求項54~56のいずれか一つに記載の蛋白質の少なくとも一部をコードする塩基配列を含んでなるDNAであって、かつ該DNAが該蛋白質の全部をコードするRNAとハイブリダイズすることを特徴とするDNA。
- 59. 配列表の配列番号6で表される塩基配列を含むDNA。
- 60. 配列表の配列番号6に記載の塩基配列の65番目のAから1582番目

のAまでの塩基配列を含むDNA。

61. 請求項54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列 のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるD NA。

- 62. 請求項54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。
- 63. 配列表の配列番号6で表される塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。
- 64. 配列表の配列番号6で表される塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。
- 65. 化学修飾された請求項57~64のいずれか一つに記載のDNA。
- 66. 請求項57~64のいずれか一つに記載のDNAのアンチセンスDNA。
- 67. 請求項54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を含んでなるRNA。
- 68. 請求項54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列 のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるR NA。
- 69. 請求項54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列 のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるR NA。
- 70. 化学修飾された請求項67~69のいずれか一つに記載のRNA。
- 71. 請求項67~69のいずれか一つに記載のRNAのアンチセンスRNA。
- 72. 請求項54~56のいずれか一つに記載の蛋白質に特異的に反応する抗体。
- 73. ラットGADIIに反応することを特徴とする請求項72に記載の抗体。

74. 請求項54~56のいずれかに記載の蛋白質を検出する方法であって、 請求項72又は73に記載の抗体を用いる方法。

- 75. 哺乳動物の組織中に存在する請求項54~56のいずれか一つに記載の 蛋白質を請求項72又は73に記載の抗体を用いて検出することを特徴とする、 ガンの検出方法。
- 76. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする請求項75に記載のガンの検出方法。
- 77. 請求項54~56のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを 検出する方法であって、請求項57~65のいずれかに記載のDNAをプローブ として用いることを特徴とする検出方法。
- 78. 哺乳動物の組織中に存在する請求項54~56のいずれか一つに記載の 蛋白質をコードするRNAを請求項57~65のいずれかに記載のDNAをプロ ーブとして用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法。
- 79. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする請求項78に記載のガンの検出方法。
- 80. 配列表の配列番号7に記載のアミノ酸配列で表される蛋白質。
- 81. 配列表の配列番号7に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは置換されているアミノ酸であって、かつ該蛋白質の 肝臓組織における発現が、正常細胞に比べてガン細胞において増加していること を特徴とする蛋白質。
- 82. サブトラクション法によって検出されうるレベルにて、該蛋白質をコードするmRNAが正常細胞に比べてガン細胞において増加していることを特徴とする請求項81に記載の蛋白質。
- 83. 請求項80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を含んでなるDNA。

84. 請求項80~82のいずれか一つに記載の蛋白質の少なくとも一部をコードする塩基配列を含んでなるDNAであって、かつ該DNAが該蛋白質の全部をコードするRNAとハイブリダイズすることを特徴とするDNA。

- 85. 配列表の配列番号8で表される塩基配列を含むDNA。
- 86. 配列表の配列番号8に記載の塩基配列の72番目のAから1550番目のGまで塩基配列を含むDNA。
- 87. 請求項80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。
- 88. 請求項80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。
- 89. 配列表の配列番号8で表される塩基配列のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。
- 90. 配列表の配列番号8で表される塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるDNA。
- 91. 化学修飾された請求項83~90のいずれか一つに記載のDNA。
- 92. 請求項83~90のいずれか一つに記載のDNAのアンチセンスDNA。
- 93. 請求項80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列を含んでなるRNA。
- 94. 請求項80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列 のうちの連続する12塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるR NA。
- 95. 請求項80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードする塩基配列のうちの連続する16塩基以上から成り且つGC含有率が30~70%であるRNA。

- 96. 化学修飾された請求項93~95のいずれか一つに記載のRNA。
- 97. 請求項93~95のいずれか一つに記載のRNAのアンチセンスRNA。
- 98. 請求項80~82のいずれか一つに記載の蛋白質に特異的に反応する抗体。
- 99. ヒトGADIIに反応することを特徴とする請求項98に記載の抗体。
- 100. 請求項80~82のいずれかに記載の蛋白質を検出する方法であって、請求項98又は99に記載の抗体を用いる方法。
- 101. 哺乳動物の組織中に存在する請求項80~82のいずれか一つに記載の蛋白質を請求項98又は99に記載の抗体を用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法。
- 102. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする請求項102に記載のガンの検出方法。
- 103. 請求項80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNA を検出する方法であって、請求項83~91のいずれかに記載のDNAをプロー ブとして用いることを特徴とする検出方法。
- 104. 哺乳動物の組織中に存在する請求項80~82のいずれか一つに記載の蛋白質をコードするRNAを請求項83~91のいずれかに記載のDNAをプローブとして用いて検出することを特徴とする、ガンの検出方法。
- 105. 該哺乳動物の組織が肝臓組織であることを特徴とする請求項104に記載のガンの検出方法。

図1A

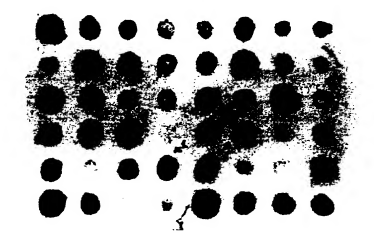
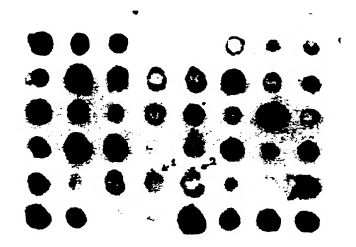
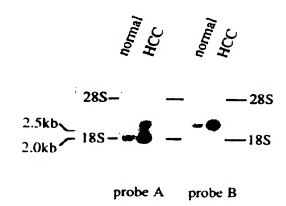
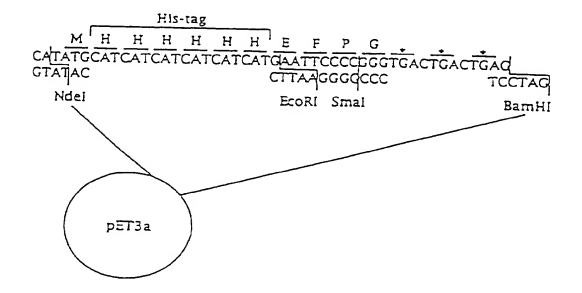


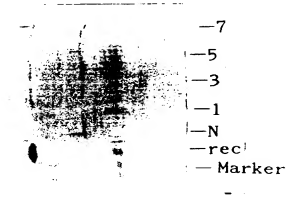
図1B

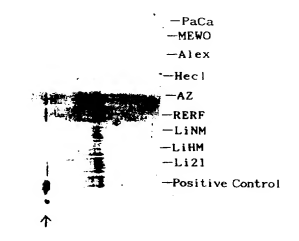


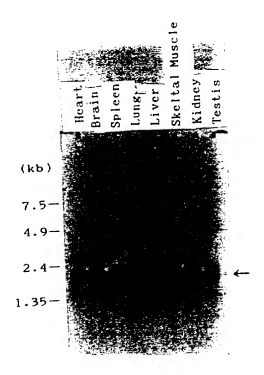












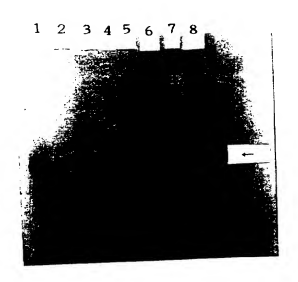
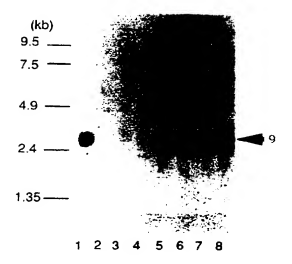
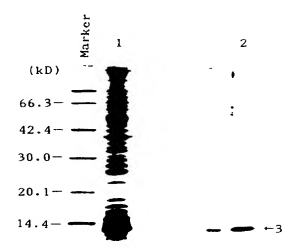


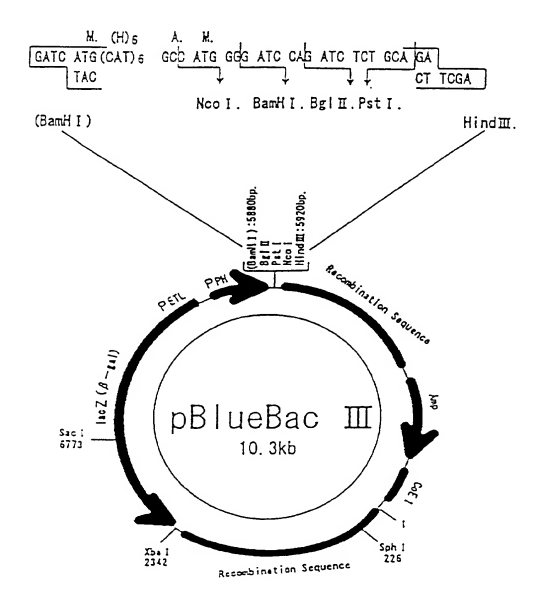
図 9

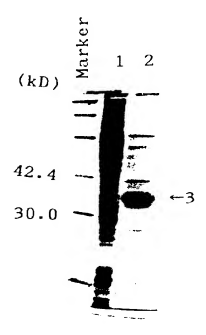
1 2 3 4 5 6 7 8











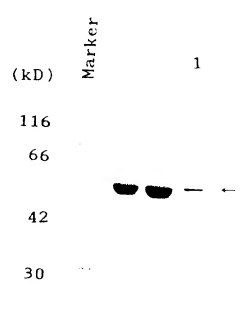


図15A

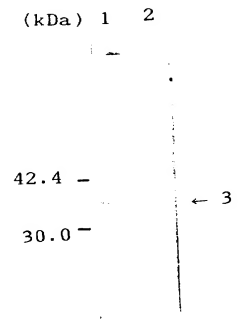


図15B

(kDa) 4 5

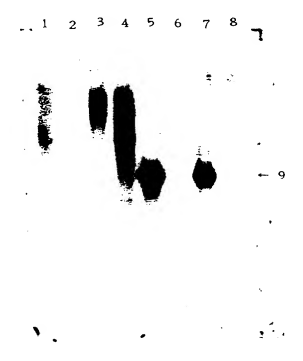
42.4 —

30.0 —

図16

1 2 3 4 5 6 7 8





# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/02654

		<del></del>	
Int	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER  . C16 C12N15/11, C12P21/02, G01N33/574, G01N33/57	77, C07K14/82	, G01N33/53,
According	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	-
	LDS SEARCHED		
	ocumentation searched (classification system followed by C1 <sup>6</sup> C12N15/11, C12P21/02, G01N33/574, G01N33/57	, C12P21/08, C12Q1/68	, G01N33/53,
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the e	extent that such documents are included in the	ne fields searched
	ata base consulted during the international search (name, WPI/L, BIOSIS PREVIEWS, CA	-	terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
PX PA	Kishimoto T. et al. "HTF:A Factor That Is Closely RelaXBP/TREB5 and is Activated Carcinoma in Rats" Biochem. Commun. (1996, Jun.) Vol. 2	ated to the Human by Hepatocelluar Biophys. Res.	$\frac{1 - 28}{29 - 53}$
$\frac{X}{A}$	Kaisakia P.J. et al. "Clonicharacterization of rat cysdecarboxylase" Biochem. Biomar.) Vol. 1262, p. 79-82	steine sulfinic acid	55-79, 81-105 54, 80
PX PA	Reymond I. et al. "Molecula sequence analysis of the cl liver cysteine sulfinate de Biochem. Biophys. Acta (199 p. 152-156	ONA encoding rat ecarboxylase(CSD)"	55-79, 81-105 54, 80
T	Kishimoto, T. et al. "Overe cysteine sulfinic acid decaby hepatocarcinogenesis resproduction in rats" Cancer	arboxylase stimulated sults in autoantibody	54 - 105
X Further	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docume	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T" later document published after the inte date and not in conflict with the appli the principle or theory underlying the	cation but cited to understand
"L" docume	document but published on or after the international filing date ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is be establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered when the document is taken along	dered to involve an inventive e
_	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive combined with one or more other such	step when the document is documents, such combination
"P" docume	ent published prior to the international filing date but later than ority date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent	
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report
	uary 17, 1997 (17. 01. 97)	January 28, 1997	•
Name and n	nailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japa	anese Patent Office		
Facsimile N	o.	Telephone No.	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/02654

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim N
	Vol. 56, No. 22, p. 5230-5237	
:		

#### 国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1° C12N15/11, C12P21/02, C12P21/08, C12Q1/68, G01N33/53, G01N33/574, G01N33/577, C07K14/82

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1 ° C12N15/11, C12P21/02, C12P21/08, C12Q1/68, G01N33/53, G01N33/574, G01N33/577, C07K14/82

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

WPI, WPI/L, BIOSIS PREVIEWS, CAS ONLINE

C. 関連すると認められる文献			
引用文献の			関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると		請求の範囲の番号
<u>PX</u>	Kishimoto T. et al. "HTF: A B-ZIP Transcript		1-28
PA	to the Human XBP/TREB5 and is Activated b Biochem. Biophys. Res. Commun. (1996, Jun. ) 第		29-53
$\frac{\mathbf{X}}{\mathbf{A}}$	Kaisakia P. J. et al. "Cloning and characterization of rat cysteine sulfinic ac id decarboxylase" Biochem. Biophys. Acta (1995, Mar.) 第1262巻 p. 79-82		55-79, 81-105 54, 80
PX PA	Reymond I.et al. "Molecular cloning and seg rat liver cysteine sulfinate decarboxyl 6, Jun.) 第1307巻 p.152-156		55-79, 81-105 54, 80
X   C欄の続きにも文献が列挙されている。			
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了した日 17.01.97		国際調査報告の発送日 28.01.97	
日本国	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100 郎千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 高堀 栄二 電話番号 03-3581-1101	内線 3449

引用文献の			
カテゴリー*	用文献の テゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示		
Ť	Kishimoto, T. et al. "Overexpression of cysteine sulfinic acid decarboxylase st imulated by hepatocarcinogenesis results in autoantibody production in rats" Cancer Res. (1996, Nov.) 第56巻 第22号 p. 5230-5237	請求の範囲の番号 54-105	